



PCT ORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

C07H 1/08, C12N 15/10, A61K 31/70

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 00/44759 wife in

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

Veröffentlicht

3. August 2000 (03.08.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/00564

A1

(22) Internationales Anmeldedatum: 26. Januar 2000 (26.01.00)

(81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC,

NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

199 03 507.5

29. Januar 1999 (29.01.99)

DE

Mit internationalem Recherchenbericht.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): ROCHE DIAGNOSTICS GMBH [DE/DE]; D-68298 Mannheim

(DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): VGRIMM, Stefan [DE/DE]; Richard-Riemer-Schmid-Allee 7, D-81241 Muenchen (DE). NEUDECKER, Frank [DE/DE]; Treitschkestrasse 18, D-80992 München (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: ROCHE DIAGNOSTICS GMBH: Patentabteilung, D-68298 Mannheim (DE).

(54) Title: METHOD FOR PRODUCING ENDOTOXIN-FREE NUCLEIC ACIDS AND THE USE THEREOF

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG ENDOTOXINFREIER NUKLEINSÄUREN UND DEREN VERWENDUNG

(57) Abstract

The invention relates to a method for isolating and purifying nucleic acids and/or oligonucleotides from a biological sample. The invention also relates to the use of the isolated or purified nucleic acid for the transfection of cells and for the production of an agent for treating genetic diseases. The invention further relates to a composition which is suitable for the isolation process or purification process and to the use of potassium acetate and a silica-gel-like base material for isolating endotoxin-free or endotoxin-degraded nucleic acids and/or oligonucleotides.

(57) Zusammenfassung

Verfahren zur Isolierung und Reinigung von Nukleinsäuren und/oder Oligonukleotiden aus einer biologischen Probe, Verwendung der isolierten bzw. gereinigten Nukleinsäure bzw. Oligonukleotide zur Transfektion von Zellen sowie zur Herstellung eines Mittels zur Behandlung von genetisch bedingten Erkrankungen, eine für das Isolierungs- bzw. Reinigungsverfahren geeignete Zusammensetzung sowie die Verwendung von Kaliumacetat und ein Silicagel-ähnliches Trägermaterial zur Isolierung von endotoxinfreier oder an Endotoxin abgereicherten Nukleinsäuren und/oder Oligonukleotiden.

WO 00/44759 PCT/EP00/00564

VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG ENDOTOXINFREIER NUKLEINSÄUREN UND DEREN VERWENDUNG

Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Isolierung und Reinigung von Nukleinsäuren und/oder Oligonukleotiden aus einer biologischen Probe, Verwendung der isolierten bzw. gereinigten Nukleinsäure bzw. Oligonukleotide zur Transfektion von Zellen sowie zur Herstellung eines Mittels zur Behandlung von genetisch bedingten Erkrankungen, eine für das Isolierungsbzw. Reinigungsverfahren geeignete Zusammensetzung sowie die Verwendung von Kaliumacetat und ein Silicagel-ähnliches Trägermaterial zur Isolierung von endotoxinfreier oder an Endotoxin abgereicherter Nukleinsäuren und/oder Oligonukleotiden.

Die Qualität isolierter Nukleinsäuren gewinnt zunehmend an Bedeutung. Hochreine Nukleinsäure-Fraktionen, d.h. von denen möglichst sämtliche anderen Zellbestandteile, wie beispielsweise Endotoxine abgetrennt sind, spielen eine zentrale Rolle in der Gentherapie bzw. bei der Transfektion von Zellen eukaryontischen oder auch prokaryontischen Ursprungs. Demzufolge wurden in den vergangenen Jahren vermehrt Verfahren bzw. Maßnahmen publiziert, die die Isolierung von Nukleinsäuren aus biologischem Probenmaterial mit hohem Reinheitsgrad erlauben. Im wesentlichen kommen bei den bekannten Verfahren der Einsatz von Affinitäts- und/oder Anionenchromatographie-Materialien sowie nicht ionische Detergenzien oder auch verdünnte Lösungen höherer Alkohole zum Einsatz. Beispielsweise werden gemäß WO95/21177 die interessierenden Fraktionen einer Affinitätschromatographie oder einer Chromatographie an anorganischer Festphase, letzteres bevorzugt in Gegenwart eines nicht ionischen Detergenzes, zur Entfernung von Endotoxinen unterzogen und anschließend mittels Anionenaustauscherchromatographie weiter gereinigt. Ein solches zweistufiges Chromatographie-Verfahren ist jedoch zeitund materialaufwendig und daher mehr von akademischem Wert. Nach einem anderen Verfahren (WO95/21178) ist ebenfalls zwingend eine aufwendige Anionenaustauscherchromatographie erforderlich, um Rückstände zuvor zugesetzter komplexer Salzlösung abzutrennen.

Darüber hinaus ist seit längerem bekannt, daß DNA-Plasmide aus komplexen biologischen Proben eukaryontischen oder prokaryontischen Ursprungs durch die Bindung an Silicagel in Ge-

. +

genwart chaotroper Salze, wie beispielsweise Guanidiniumhydrochlorid isoliert werden können (M.A. Marko et al., Analyt. Biochem. 121, (1982) 382-287; EP 0 389 063). Diese Verfahren sind jedoch nicht für die Gewinnung endotoxinarmer bzw. endotoxinfreier Nukleinsäurefraktionen geeignet. So konnte beispielsweise gezeigt werden, daß die Maßnahmen gemäß Marko et al. (1982) zu einem Endotoxingehalt von mehr als 10.000 U pro µg DNA führen. Eine solche endotoxinreiche DNA-Fraktion ist für die Transfektion von Zellen bei gentherapeutischen Anwendungen nicht geeignet.

Der Erfindung lag daher die Aufgabe zugrunde, ein Verfahren zur Herstellung von endotoxinfreien bzw. an Endotoxin abgereicherten Nukleinsäuren zur Verfügung zu stellen, wodurch die Nachteile bekannter Verfahren, wie insbesondere aufwendige Säulenmaterialien, vermieden werden.

Die Aufgabe wird gelöst durch ein Verfahren zur Isolierung und Reinigung von Nukleinsäuren und/oder Oligonukleotiden aus biologischen Proben, wobei die jeweilige biologische Probe aufgeschlossen wird, dabei nicht gelöste Zell-Bestandteile in einer wäßrigen Kaliumacetat-Lösung resuspendiert, gegebenenfalls vorhandene unlösliche Bestandteile, beispielsweise durch Zentrifugation, abtrennt, die flüssige Phase mit einer ein Detergenz enthaltenden Alkohol-Lösung vermischt und inkubiert werden. Die Lösung wird anschließend mit einem Silicagel-ähnlichem Trägermaterial in Kontakt gebracht, die wäßrige Phase wird möglichst quantitativ von dem die Nukleinsäuren bzw. Oligonukleotide bindendem Trägermaterial abgetrennt – beispielsweise durch Absaugen oder Zentrifugieren – und das Trägermaterial mit der DNA wird anschließend ausreichend gewaschen. Als Waschlösung kann eine Alkohol-Lösung oder – was sich als besonders vorteilhaft herausgestellt hat – Aceton verwendet werden. Abhängig von dem Volumen der Ausgangsprobe ist eine Inkubationszeit für den Kontakt mit dem Trägermaterial von 10 bis maximal 40 Minuten bei Raumtemperatur ausreichend; erfindungsgemäß reichen in der Regel ca. 20 Minuten aus.

Dem Fachmann sind Silicagel-ähnliche Trägermaterialien prinzipiell bekannt. Erfindungsgemäß hat sich insbesondere eine Suspension von Siliciumdioxid als geeignet erwiesen. Eine Siliciumoxid-Suspension, welche durch Zugabe von Säure (z. B. Salzsäure) zu einer wäßrigen Suspension von Siliciumdioxid hergestellt und anschließend autoklaviert wurde, ist für das erfindungsgemäße Verfahren besonders geeignet.

Die wäßrige Kaliumacetat-Lösung enthält Kaliumacetat bevorzugt in einem Konzentrationsbereich von ca. 1 bis 6 mol/l, wobei ein Bereich von 2 bis 4 mol/l und ein schwach saurer pH-Wert (ca. pH 4.5-6.8) erfindungsgemäß zu einer besonders hohen Qualität der Nukleinsäuren geführt hat.

Eine weitere vorteilhafte Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens ist, wenn der Probe nach Zugabe der Kaliumacetat-Lösung zusätzlich ein oder mehrere RNA-verdauende Enzyme, wie beispielsweise RNAse A und/oder RNAse T1, zugesetzt werden. Es hat sich insbesondere bei größeren Präparationen als vorteilhaft erwiesen, wenn das bzw. die RNA-verdauende(n) Enzym(e) im gleichen Medium/Puffer zugegeben wird, in dem zuvor das Kaliumacetat-Salz zugesetzt wurde. Alternativ, und zwar gilt dies insbesondere bei kleineren Ansätzen, können die RNA-verdauenden Enzyme auch bereits während des Aufschließens der biologischen Probe, d.h. zusammen mit dem Lyse-Puffer (z. B. zusammen mit Puffer P1 in Beispiel 1.2), zugegeben werden. Werden mehrere RNA-verdauende Enzyme zugesetzt, können diese in beliebigen Verhältnissen oder auch zu gleichen Teilen vorhanden sein. Die Endkonzentration an RNA-verdauenden Enzymen in dieser Lösung beträgt in der Regel bis bzw. um ca. 150 µg/ml; aber auch höhere Enzymkonzentrationen haben das erfindungsgemäße Verfahren nicht nachteilig beeinflußt.

In der Regel ist erfindungsgemäß bereits eine Inkubation für den Enzymverdau von 5 bis 10 Minuten bei 4°C, gegebenenfalls zunächst bei Raumtemperatur, mit der Kaliumacetat-Lösung ausreichend; abhängig von der Menge des eingesetzten Probenmaterials kann jedoch auch entsprechend länger inkubiert werden.

Erfindungsgemäß geeignete Alkohol-Lösungen sind insbesondere hochprozentige Lösungen höherer Alkohole, wie Isopropanol. Besonders vorteilhaft hat sich erfindungsgemäß erwiesen, wenn die Alkohol-Lösung nicht mit Wasser verdünnt ist, also nahezu zu 100% aus dem jeweiligen Alkohol besteht und zusätzlich ein oder mehrere ionische Detergenzien, und zwar in einer Konzentration von 0,5 bis 10% (w/v) enthält. Eine 100% Isopropanol-Lösung, welche ca. 1 bis 4% (w/v) SDS enthält, hat sich erfindungsgemäß als besonders geeignet erwiesen.

Der Aufschluß bzw. die Vorreinigung der biologischen Probe kann prinzipiell nach dem Fachmann bekannten Verfahren erfolgen. Alkalische Lysemaßnahmen sind erfindungsgemäß, insbesondere bei bakteriellen Wirtszellen, bevorzugt. Auf diese Weise können Proteinkomponenten und andere lösliche Bestandteile entfernt werden, bevor der Rückstand, der im wesentlichen Nu-

. 1

4

kleinsäurekomponenten und andere nicht lösliche Zellbestandteile enthält, mit der Kaliumacetatbzw. Alkohol/Detergenz-Lösung in Kontakt gebracht wird.

Mit dem erfindungsgemäßen Verfahren können Nukleinsäuren, wie beispielsweise Plasmid-DNA in hoher Qualität gewonnen werden, d.h. insbesondere mit einem Endotoxin-Gehalt von weniger als 100 U/µg DNA, in der Regel von maximal 10 U/µg DNA.

Insbesondere ist als überraschend anzusehen, daß die DNA nach alkalischer Lyse, ohne daß – wie im Stand der Technik beschrieben – die Zugabe chaotroper Substanzen erforderlich ist, mit hoher Effizienz an die Adsorptionsmatrix gebunden werden kann. Die Abwesenheit zugesetzter chaotroper Substanzen führt zu erheblichen Verbesserungen und Vereinfachungen bei der anschließenden Aufreinigungsprozedur der DNA bzw. der entsprechenden Transfektion von Zielzellen, und zwar sowohl bei Zellen eukaryontischen als auch prokaryontischen Ursprungs.

Darüber hinaus sind die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren erhältlichen endotoxinfreien bzw. an Endotoxin abgereicherten Nukleinsäuren bzw. Oligonukleotide zur Herstellung von Mitteln zur Behandlung von genetisch bedingten Krankheiten geeignet.

Ein weiterer Aspekt der Erfindung sind Mittel bzw. Zusammensetzungen zur Gewinnung von Plasmid-DNA aus entsprechenden Wirtszellen, bei denen es sich beispielsweise um Mikrotiterplatten oder Blöcke handelt, die gegebenenfalls Minisäulen zur Aufreinigung der Plasmid-DNA enthalten können.

Die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen enthalten im wesentlichen eine wäßrige Kaliumacetat-Lösung sowie eine ein Detergenz enthaltende Alkohol-Lösung und ein Silicagelähnliches Trägermaterial. Darüber hinaus ist vorteilhaft, wenn eine für den Aufschluß einer biologischen Probe geeignete Lösung, insbesondere für die alkalische Lyse, vorhanden ist. Bevorzugte Ausführungsformen der Zusammensetzung sind, wenn die Kaliumacetat-Lösung das Salz in einem Konzentrationsbereich von ca. 1 bis 6 M, besonders bevorzugt von ca. 2 bis 4 M in einem schwach sauren Medium (pH ca. 4.5-6.8) aufweist, die Alkohol-Lösung Isopropanol mit ca. 0,5 bis 10% (w/v) eines ionischen Detergenzes, wie beispielsweise SDS enthält und/oder es sich bei dem Trägermaterial um eine wäßrige Suspension von Siliciumdioxid handelt.

Abbildung 1

. T

Endotoxin(Lipopolysaccharid, LPS)-Gehalt in verschiedenen DNA-Plasmid-Fraktionen nach Aceton-Waschung ((c), (d)) und SDS-Fällung ((b), (d)). Die Plasmid-DNA wurde durch Bindung an Siliciumoxid isoliert und anschließend mit Isopropanol ((a), (b)) oder Aceton ((c), (d)) gewaschen, mit oder ohne LPS-Fällung in Gegenwart von SDS (2,5% in Isopropanol). Der LPS-Gehalt wurde colorimetrisch bestimmt, nach den Angaben des Herstellers (Boehringer Ingelheim, Deutschland).

- (a) Isopropanol/ohne SDS,
- (b) Isopropanol/mit SDS,
- (c) Aceton/ohne SDS,
- (d) Aceton/mit SDS

Die folgenden Beispiele erläutern die Erfindung weiter:

1.1 Zellkultur und Transfektion

Babyhamster Nierenzellen (BHK) wurden in DMEM (Dulbecco Modified Eagle Medium) ergänzt mit 5% fötalem Kälberserum (Sigma, Deisenhofen, Deutschland) in einer befeuchteten 5% CO₂-Atmosphäre kultiviert. Für Transfektionen wurden die Zellen in 24-Loch-Platten gegeben und mit 2 μg Plasmid-DNA nach der Calciumphosphat-Copräzipitationsmethode wie von Roussel et al. (Mol. Cell. Biol. 4 (1984), 1999-2009) beschrieben transfiziert. Hierfür wurden 25 μl DNA Lösung mit 25 μl 2 x HBS: 274 mM NaCl, 10 mM KCl, 40 mM HEPES, 1.4 mM Na₂PO₄, pH 6,9 bei 4°C in einer 96-Loch-Platte mit einem 12-Kanal-Pipettierautomaten (Eppendorf, Hamburg, Deutschland) vermischt. Nach Zugabe von 20 μl einer 0,25 M CaCl₂-Lösung (4°C) und Mischen wurden 38 μl nach Inkubation für 25 min bei Raumtemperatur auf die Zellen gegeben.

Entsprechende Aliquots wurden in Löchern von 96-Loch-Blöcken (Qiagen, Hilden, Deutschland) in 900 µl TB-Medium inokuliert und für ca. 30 Stunden unter Schütteln bei 300 Upm kultiviert (37°C). Nach Identifizierung eines positiven Pools wurde die DNA zur Bestätigung des Ergebnisses erneut transfiziert. Die verbleibende DNA wurde zur Transformation von Bakterien für eine Plasmidisolierung im großen Maßstab verwendet.

6

1.2 Plasmidisolierung mit Säulen

96-Loch-Blöcke (Qiagen, Hilden, Deutschland) mit Bakterien wurden für 5 min bei 3000 g (Sigma Zentrifugen, Osterode am Harz, Deutschland) zentrifugiert. Der Überstand wurde dekantiert und die Blöcke wurden für 2 bis 3 min umgekehrt auf saugfähiges Papiertuch gebracht. Dann wurden 170 µl Puffer P1 (50 mM Tris-HCl/10 mM EDTA pH 8,0, 4°C) zugegen und die Bakterienpellets wurden durch vollständige Vortexbehandlung für 10 bis 20 min resuspendiert. Nach Zugabe von 170 µl Puffer P2 (200 mM NaOH, 1% SDS) wurde der Block mit Folie abgedichtet, umgedreht und für 5 min bei Raumtemperatur inkubiert. Die Lyse wurde durch Zugabe von 170 µl von 4°C kaltem Puffer P3 (3 M Kaliumacetat pH 5,5, 4°C) beendet. Dann wurden 10 µl RnaseA-Lösung (1,7 mg/ml) zugegeben, für 5 min bei Raumtemperatur und dann bei -20°C inkubiert und erneut für 10 min bei 6000 Upm zentrifugiert. Der Überstand wurde in neue Blöcke dekantiert und 100 µl Puffer P4 (2,5% (w/v) SDS in Isopropanol) wurden zugegeben. Der Block wurde einer Vortexbehandlung für 5 min unterzogen und zuerst für 15 min bei 4°C und dann für 15 min bei 20°C inkubiert. Die Blöcke wurden für 10 min bei 6000 Upm zentrifugiert und der Überstand wurde in eine Anordnung von 96 Säulen (Qiagen) in entsprechend zugeschnittene 96-Loch-Platten hergestellt worden war. Diese Platten wurden in Vakuumkammern (Qiagen) gestellt. Dann wurden 150 µl Siliciumoxid-Suspension zugegeben und für 20 min bei Raumtemperatur inkubiert (die Siliciumoxid-Suspension wurde hergestellt durch Zugabe von 150 µl HCl (37%) zu 250 ml einer Suspension von 50 mg/ml SiO₂ (Sigma) und anschließendes Autoklavieren).

Nach Anlegen von Vakuum wurden die Säulen zweimal mit 600 μ l Aceton (-20°C) gewaschen. Die 96-Loch-Säulenplatte wurde auf eine 96-Loch-Mikrotiterplatte gegeben und für 4 min bei 6000 Upm zentrifugiert. Die Säulenplatte wurde zuerst für 5 min bei 37°C und dann für 5 min in einer Vakuumkammer getrocknet. Dann wurde sie auf eine weitere Mikrotiterplatte gestellt. 70 μ l bidestilliertes H_2O (60°C) wurden zugegeben und dann erfolgte eine Zentrifugation für 3 min bei 6000 Upm. Die Mikrotiterplatte wurde bei -20°C aufbewahrt.

1.3 Plasmidisolierung ohne Säulen

Das Verfahren erfolgte bis zur Zugabe des Puffers P4 wie unter Punkt 1.2 beschrieben. Dann wurde der Überstand nach Zentrifugation für 10 min bei 6000 Upm in 96-Loch-POM-Mikroti-

terblöcke (POM=Polyoxymethlen) gegeben, 150 µl Siliciumoxid-Suspension wurden zugegeben und für 20 min bei Raumtemperatur inkubiert. Die Platten wurden für 5 min bei 6000 Upm zentrifugiert. Der Überstand wurde sorgfältig dekantiert und 400 µl Aceton (-20°C) wurden zugegeben. Die Platten wurden erneut einer Vortexbehandlung (30 sec) unterzogen und für 3 min bei 6000 Upm zentrifugiert. Dieser Acetonwaschvorgang wurde einmal wiederholt. Die Platten wurden zuerst bei Raumtemperatur für 5 min und dann für 5 min in einer Vakuumkammer getrocknet. Die Pellets wurden in 75 µl Wasser (60°C) resuspendiert und bei 6000 Upm und 4°C 10 min zentrifugiert. Der Überstand wurde in einer 96-Loch-Mikrotiterplate bei –20°C aufbewahrt.

2. Ergebnisse

Aus den Bakterienkulturen wurde Plasmid-DNA unter Verwendung von Minisäulen (s. Punkt 1.2) isoliert. Ein entsprechendes Protokoll ohne Säulen ist unter Punkt 1.3 beschrieben.

Für den Transfektionsschritt ist es wichtig, Plasmid-DNA sehr hoher Reinheit zu erhalten. Hierzu wurde Siliciumdioxid als Bindematrix für Plasmid-DNA verwendet. Die Bindung von DNA and Siliciumdioxid in Anwesenheit chaotroper Substanzen ist bekannt (Vogelstein und Gillespie, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 76 (1979), 615-619). Überraschenderweise wurde jedoch festgestellt, daß selbst in Abwesenheit einer zugefügten chaotropen Substanz wie etwa Guanidinhydrochlorid die Plasmid-DNA mit ausreichender Kapazität an Siliciumdioxid bindet. Nach anschließendem Waschen in Aceton, gegebenenfalls unter Zusatz von SDS, konnte Plasmid-DNA in hervorragender Qualität – entsprechend einer Reinigung über einen Cäsiumchloridgradienten – erhalten werden. Üblicherweise wurden etwa 10 µg Plasmid-DNA aus 900 µl LB-Medium mit einer OD260/280 von mehr als 1,8 erhalten, wovon 90% in der supercoiled Form vorlagen.

3. Vergleich mit demStand der Technik

Versuch A: Bakterienkultur: E.coli HB101 pCMVbetaSportGAL, OD680/ml ca. 3.3

Es wurden in einem Doppelansatz je 1,8 ml Bakterienkultur mit dem High Pure Plasmid Isolation Kit (Boehringer Mannheim, Cat. No. 1 754 777), welcher ein glasartiges Trägermaterial und ein stark chaotropes Salz enthält, aufgearbeitet und je 1,8 ml Bakterienkultur gemäß dem erfindungsgemäßen Verfahren prozessiert.

8

Das Ergebnis stellt sich wie folgt dar:

Ausbeute OD₂₆₀nm:

Endotoxin-Gehalt (LAL Test)

| High Pure 1 : 9,0 μ g/100 μ l endotoxinfreies Wasser | 214 EU/µg Plasmid |
|--|--------------------|
| High Pure $2:8,6~\mu\text{g}/100~\mu\text{l}$ endotoxinfreies Wasser | 240 EU/µg Plasmid |
| Erfindung 1: 11,00 μ g/100 μ l endotoxinfreies Wasser | 1,41 EU/µg Plasmid |
| Erfindung 2: 10,35 µg/100 µl endotoxinfreies Wasser | 4,65 EU/µg Plasmid |

Vorgehen gemäß des erfindungsgemäßen Verfahrens mit High Pure Filter Tube:

Die Bakterienkultur wurde für 30 sec. bei 13000 upm zentrifugiert und Überstand abgenommen.

Das Zellsediment von 1.8 ml Bakterienkultur wurde wie folgt weiterbehandelt:

- Resuspendieren in 250 μl 50 mM Tris-HCl/10 mM EDTA, 100 μg RNase (DNase frei), pH
 8.0, 4°C.
- 2. 250 µl 0.2 M NaOH, 1% SDS zugeben und das Gefäß 5-10 x invertieren, 5 min. bei RT.
- 3. 250 μl 3 M K-Acetat, pH 5.5 zugeben (4°C) und das Gefäß 5-10 x invertieren, 5 min. auf Eis inkubieren.
- 4. 10 min. bei maximaler Geschwindigkeit in einer Tischzentrifuge zentrifugieren (14000 rpm), Überstand abnehmen und 0,2 vol. (ca. 150 μl) 2.5% SDS in Isopropanol (z. B. 7 ml Isopropanol und 1 ml 20% SDS) zugeben und kurz vortexen, 15 min. bei 4°C inkubieren und anschließend 15 min. bei –20°C inkubieren.
- 5. 10 min. bei maximaler Geschwindigkeit in einer Tischzentrifuge zentrifugieren (14000 upm), Überstand abnehmen.
- 6. Überstand in High Pure Filter Tube pipettieren und 20 min. bei RT inkubieren.

- 7. 30 sec. bei maximaler Geschwindigkeit in einer Tischzentrifuge zentrifugieren (14000 upm), Durchlauf verwerfen und Filter Tube 2 x mit 700 µl eiskaltem Aceton waschen (Zwischen den Waschschritten 30 sec. bei 14000 upm zentrifugieren).
- 8. Nach dem letzten Waschschritt nochmals 30 sec. bei 14000 upm zentrifugieren, um das Vlies zu trocknen.
- 9. DNA durch Zugabe von 100 µl endotoxinfreiem Wasser und Inkubation für 10 min. bei RT eluieren. Um die DNA zu gewinnen wird 30-60 sec. bei voller Zentrifugationsgeschwindigkeit zentrifugiert.

Versuch B: Bakterienkultur: E.coli JM109pCMVbetaSportGal OD580/ml 2.37

| Probe | Methode | Modifikation | Ausbeute [μg/100μg] | Endotoxin [EU/µg] |
|---------|-----------|--|------------------------|----------------------|
| 1 und 2 | High Pure | | 9,3 / 9,3 | 371,7 |
| 3 und 4 | High Pure | 20 min. auf Vlies inkubiert 10 min. vor Elution inku- biert | 12,8 / 12, 2 | 2,18 |
| 5 und 6 | Erfindung | Ohne Inkubatio- nen | 12,2 / 12,6 | 0,63 |

Ergebnis:

- Das erfindungsgemäße Verfahren zeigt eine ca. 100fache Reduktion des Endotoxinwertes.
- Ferner führt das erfindungsgemäße Verfahren mit schneller Durchzentrifugation zur gleichen Ausbeute wie mit Inkubation auf Vlies, damit kann die Zeit der Reinigung nun mit ca. 70 min. angegeben werden. Das erfindungsgemäße Verfahren mit schneller Durchzentrifugation zeigt darüber hinaus einen niedrigeren Endotoxinwert als nach der Inkubation auf Vlies.

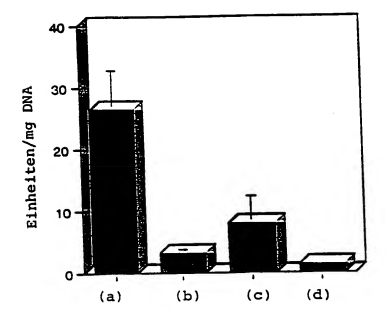
Patentansprüche

- 1. Verfahren zur Isolierung und Reinigung von Nukleinsäuren und/oder Oligonukleotiden aus einer biologischen Probe, dadurch gekennzeichnet, daß
 - die biologische Probe aufgeschlossen, Proteinkomponenten und andere unlösliche Bestandteile abgetrennt werden,
 - zum Rückstand eine wäßrige Lösung an Kaliumacetat gegeben wird und nicht lösliche Bestandteile abgetrennt werden,
 - die mit Kaliumacetat versetzte Lösung mit einer ein Detergenz enthaltenden Alkohol-Lösung vermischt und inkubiert wird,
 - der erhaltene Überstand mit einem Silicagel-ähnlichen Trägermaterial in Kontakt gebracht und inkubiert wird, und
 - aus der löslichen Fraktion die gereinigten Nukleinsäuren und/oder Oligonukleotide isoliert werden.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei der Alkohol-Lösung um eine Mischung von Isopropanol mit einem ionischen Detergenz handelt.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Alkohol-Lösung ein oder mehrere ionische Detergenzien in einer Konzentration von 0,5 bis 10% (w/v) in 100% igem Alkohol enthält.
- 4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß eine wäßrige Lösung, die 1 bis 6 M Kaliumacetat enthält, verwendet wird.
- 5. Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Lösung 2 bis 4 M Kaliumacetat enthält.
- 6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß als Silicagelähnliches Trägermaterial eine Suspension von Siliciumdioxid eingesetzt wird.
- 7. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß das Silicagelähnliche Trägermaterial mit Aceton nachgewaschen wird.

- 8. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß Plasmid-DNA mit einem Endotoxin-Gehalt von weniger als 100 U/µg erhalten wird.
- 9. Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß der Endotoxin-Gehalt maximal 10 U/µg Plasmid-DNA beträgt.
- 10. Endotoxinfreie oder an Endotoxin abgereicherte Nukleinsäuren bzw. Oligonukleotide erhältlich nach einem Verfahren gemäß der Ansprüche 1 bis 9.
- 11. Verwendung von nach einem der Verfahren gemäß der Ansprüche 1 bis 9 gewonnenen Nukleinsäuren und/oder Oligonukleotiden zur Transfektion von eukaryontischen oder prokaryontischen Zellen.
- 12. Verwendung von einer nach einem der Verfahren gemäß der Ansprüche 1 bis 9 gewonnenen Nukleinsäure und/oder Oligonukleotiden zur Herstellung eines Mittels zur Behandlung von genetisch bedingten Erkrankungen.
- 13. Zusammensetzung enthaltend folgende Komponenten:
 - mindestens eine für den Aufschluß einer biologischen Probe geeignete Lösung,
 - eine wäßrige Kaliumacetat-Lösung,
 - eine Detergenz/Alkohol-Lösung, und
 - ein Silicagel-ähnliches Trägermaterial.
- 14. Zusammensetzung nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß folgende Komponenten enthalten sind:
 - eine für die alkalische Lyse von biologischem Probenmaterial geeignete Lösung,
 - eine Salz-Lösung, die 1 bis 6 M Kaliumacetat enthält,
 - eine Alkohol-Lösung enthaltend 0,5 bis 10% (w/v) SDS in 100%igem Isopropanol und
 - ein Silicagel-ähnliches Trägermaterial.
- 15. Zusammensetzung nach Anspruch 13 oder 14, dadurch gekennzeichnet, daß eine Suspension von Siliciumdioxid als Trägermaterial enthalten ist.

16. Verwendung von Kaliumacetat zur Isolierung, Reinigung und/oder Trennung von endotoxinfreier oder an Endotoxin abgereicherter Nukleinsäuren und/oder Oligonukleotiden aus bzw. von einer vorgereinigten biologischen Probe.

Abbildung 1



A CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07H1/08 C12M C12N15/10 A61K31/70 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) CO7H C12N A61K Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Category * 1-5,8, X PRAZERES D M F ET AL: "Preparative 10-12,16 purification of supercoiled plasmid DNA using anion-exchange chromatography" JOURNAL OF CHROMATOGRAPHY A, NL, ELSEVIER SCIENCE, vol. 806, no. 1, 8 May 1998 (1998-05-08), pages 31-45, XP004121166 ISSN: 0021-9673 the whole document Patent family members are listed in annex. X Further documents are listed in the continuation of box C. X Special categories of cited documents : T inter document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance Invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention filing date cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(e) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person sidlled other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of mailing of the International search report Date of the actual completion of the international search 10/05/2000 28 April 2000 **Authorized officer** Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,

Fax: (+31-70) 340-3016

Scott, J

| 215 | LL | /EP 00/00504 |
|------------|--|-----------------------|
| Category * | ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No. |
| , | | |
| Χ . | LEVISON P R ET AL: "New approaches to the isolation of DNA by ion-exchange chromatography" JOURNAL OF CHROMATOGRAPHY A,NL,ELSEVIER | 1-5,8, 10-12,16 |
| | SCIENCE, vol. 827, no. 2, 11 December 1998 (1998-12-11), pages 337-344, XP004153868 ISSN: 0021-9673 abstract | |
| | page 338, column 2, line 14 -page 339, column 2, line 42 | |
| A | WO 95 21179 A (QIAGEN GMBH ;COLPAN METIN (DE); MORITZ PETER (DE); SCHORR JOACHIM) 10 August 1995 (1995-08-10) | 1,11-13, 16 |
| X | claims 1,7; examples 1,2 | 10 |
| A | WO 95 21178 A (QIAGEN GMBH ;COLPAN METIN (DE); SCHORR JOACHIM (DE)) 10 August 1995 (1995-08-10) cited in the application claims 1-10; examples 1,2 | 1,10-13, 16 |
| A | WO 95 21177 A (QIAGEN GMBH ;COLPAN METIN (DE); MORITZ PETER (DE); SCHORR JOACHIM) 10 August 1995 (1995-08-10) cited in the application | 1,11-13, 16 |
| X | the whole document | 10 |
| A X | WO 93 08894 A (COULTER CORP) 13 May 1993 (1993-05-13) the whole document | 1,11-13, 16 10 |
| A | WO 89 07603 A (MEMORIAL BLOOD CENTER OF MINNE) 24 August 1989 (1989-08-24) page 1, line 1 -page 2, line 17 page 8, line 1 -page 10, line 34; claims 1-17 | 1,10-13, 16 |
| A | US 4 833 239 A (RIEDEL GERARD E ET AL) 23 May 1989 (1989-05-23) claim 1 | 1,10-13, 16 |
| A | WO 91 02740 A (UNIV TEXAS) 7 March 1991 (1991-03-07) page 8, line 8 - line 35; claims 1,16-20,24,33; example 1 | 1,10-13, 16 |
| | -/ | |
| | | |
| | | |
| | | |

| | | PC1/EP 00/00564 | | | |
|--|---|-----------------|-----------------------|--|--|
| (Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | | | | |
| ategory * | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | | Relevant to claim No. | | |
| A | LEVISON P R ET AL: "Recent developments of magnetic beads for use in nucleic acid purification" JOURNAL OF CHROMATOGRAPHY A,NL,ELSEVIER SCIENCE, vol. 816, no. 1, 7 August 1998 (1998-08-07), pages 107-111, XP004145838 ISSN: 0021-9673 the whole document | | 1,10-13, 16 | | |
| P,X | PRAZERES D M F ET AL: "Large-scale production of pharmaceutical-grade plasmid DNA for gene therapy: problems and bottlenecks" TRENDS IN BIOTECHNOLOGY,NL,ELSEVIER, AMSTERDAM, vol. 17, no. 4, April 1999 (1999-04), pages 169-174, XP004162836 ISSN: 0167-7799 the whole document | | 1,2,10, 12,16 | | |

INTERNATION ON PARTY INTO THE PROPERTY INTO THE

Inte Application No PCT/EP 00/00564

| | | PCI | /EP 00/00564 |
|--|------------------|-------------------------------|--------------------------|
| Patent document cited in search report | Publication date | Patent family member(s) | Publication date |
| WO 9521179 | A 10-08-1995 | DE 4432654 A AT 181921 T | |
| | | AT 179425 T | |
| | | AT 187733 T | |
| | | AU 684134 B | |
| | | AU 1577695 A | |
| | | AU 693511 B | |
| | | AU 1577795 A | |
| | | AU 691574 B | |
| | | AU 1664695 A | |
| | | CA 2182388 A | _ |
| | | CA 2182397 A | |
| | | CA 2182398 A DE 59505786 D | |
| | | DE 59506355 D | 12-08-1999 |
| | | DE 59507433 D | 20-01-2000 |
| | | WO 9521177 A | |
| | | WO 9521178 A | 10-08-1995 |
| 1 | | EP 0743948 A | 27-11-1996 |
| | | EP 0775150 A | |
| | | EP 0743949 A | 27-11-1996 |
| | | JP 9508406 T | 26-08-1997 |
| | | JP 9508283 T JP 9508407 T | 26-08-1997 26-08-1997 |
| | | US 5747663 A | 26-08-1997 05-05-1998 |
| | | US 5990301 A | 23-11-1999 |
| | | US 5792651 A | 11-08-1998 |
| | | AU 1664795 A | 29-03-1996 |
| | | WO 9608500 A | 21-03-1996 |
| | | EP 0781291 A | 02-07-1997 |
| WO 9521178 | A 10-08-1995 | DE 4432654 A | 21-03-1996 |
| i | | AT 181921 T AU 684134 B | 15-07-1999 04-12-1997 |
| | | AU 1577695 A | 21-08-1995 |
| | | CA 2182398 A | 10-08-1995 |
| | | DE 59506355 D | 12-08-1999 |
| | | EP 0743948 A | 27-11-1996 |
| | | JP 9508283 T | 26-08-1997 |
| | | US 5792651 A | 11-08-1998 |
| | | AT 179425 T | 15-05-1999 |
| | | AT 187733 T AU 693511 B | 15-01-2000 02-07-1998 |
| | | AU 1577795 A | 21-08-1995 |
| | | AU 691574 B | 21-05-1995 |
| | | AU 1664695 A | 21-08-1995 |
| | | CA 2182388 A | 10-08-1995 |
| | | CA 2182397 A | 10-08-1995 |
| | | DE 59505786 D | 02-06-1999 |
| | | DE 59507433 D | 20-01-2000 |
| | | WO 9521177 A | 10-08-1995 |
| | | WO 9521179 A EP 0775150 A | 10-08-1995 |
| 1 | | EP 0743949 A | 28-05-1997 27-11-1996 |
| | | JP 9508406 T | 26-08-1997 |
| | | JP 9508407 T | 26-08-1997 |
| | | US 5747663 A | 05-05-1998 |
| | | US 5990301 A | 23-11-1999 |
| Form PCT/ISA/210 (natent family annex) (bil | | | |

INTERNAT AL SEARCH REPORT

Information on patent family members

polication No PCT/EP 00/00564

| Patent document cited in search repor | t - | Publication dat | | Patent family member(s) | Publication date |
|--|-----|--------------------|----------|----------------------------|--------------------------|
| WO 9521178 | Α | <u> </u> | AU | 1664795 A | 29-03-1996 |
| | | | WO | 9608500 A | 21-03-1996 |
| | | | EΡ | 0781291 A | 02-07-1997 |
| WO 9521177 | A | 10-08-1995 | DE | 4432654 A | 21-03-1996 |
| | | | AT | 181921 T | 15-07-1999 |
| | | | AT | 179425 T | 15-05-1999 |
| | | | AT | 187733 T | 15-01-2000 |
| | • | | AU | 684134 B | 04-12-1997 |
| | | | AU | 1577695 A | 21-08-1995 |
| | | | AU | 693511 B | 02-07-1998 |
| | | | AU | 1577795 A | 21-08-1995 |
| | | | AU | 691574 B | 21-05-1998 |
| | | | AU | 1664695 A | 21-08-1995 |
| | | | CA | 2182388 A | 10-08-1995 |
| | | | CA | 2182397 A | 10-08-1995 |
| | | | CA | 2182398 A | 10-08-1995 |
| | | | DE | 59505786 D | 02-06-1999 |
| | | | DE | 59506355 D | 12-08-1999 |
| | | | DE | 59507433 D | 20-01-2000 |
| | | | WO | 9521178 A | 10-08-1995 |
| | | | WO | 9521179 A | 10-08-1995 |
| | | | EP | 0743948 A | 27-11-1996 |
| | | | EP | 0775150 A | 28-05-1997 |
| | | | EP | 0743949 A | 27-11-1996 |
| | | | JP | 9508406 T | 26-08-1997 |
| | | | JP | 9508283 T | 26-08-1997 |
| | | | JP | 9508407 T | 26-08-1997 |
| | | | US | 5747663 A | 05-05-1998 |
| | | | US | 5990301 A | 23-11-1999 |
| | | | US | 5792651 A | 11-08-1998 |
| | | | AU | 1664795 A | 29-03-1996 |
| | | | MO | 9608500 A | 21-03-1996 |
| | | | EP- | 0781291 A | 02-07-1997 |
| WO 9308894 | Α | 13-05-1993 | US | 5221483 A | 22-06-1993 |
| | | | AU | 666682 B 2932392 A | 22-02-1996 07-06-1993 |
| | | | AU AU | 2932392 A 4058595 A | 04-04-1996 |
| | | | CA | 2121236 A | 13-05-1993 |
| | | | EP | 0630280 A | 28-12-1994 |
| | | | JP | 7500533 T | 19-01-1995 |
| WO 8907603 | A | 24-08-1989 | EP | 0403503 A | 27-12-1990 |
| MO 030/003 | ^ | LT 00 1303 | JP | 3503481 T | 08-08-1991 |
| | | | | | |
| US 4833239 | A | 23-05-1989 | CN | 1047533 A,B | 05-12-1990 |
| WO 9102740 | Α | 07-03-1991 | US | 5128247 A | 07-07-1992 |
| | | | AU | 6432490 A | 03-04-1991 |
| | | | CA | 2064068 A | 15-02-1991 |
| | | | EP | 0487646 A | 03-06-1992 |

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07H1/08 C12N15/10 A61K31/70

Nach der Internationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 C07H C12N A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

| C. ALS W | ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN | |
|------------|---|--------------------|
| Kategorie* | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile | Betr. Anspruch Nr. |
| X | PRAZERES D M F ET AL: "Preparative purification of supercoiled plasmid DNA using anion-exchange chromatography" JOURNAL OF CHROMATOGRAPHY A,NL,ELSEVIER SCIENCE, Bd. 806, Nr. 1, 8. Mai 1998 (1998-05-08), Seiten 31-45, XP004121166 ISSN: 0021-9673 das ganze Dokument | 1-5,8, 10-12,16 |

| Weitere Veröffentilchungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen | X Siehe Anhang Patentfamilie |
|--|--|
| Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen: "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besondere bedeutsam anzusehen ist "E" ätteree Ookument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifeihaft erschelnen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werder soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mindliche Offenbarung, eine Benutzung, eine sstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor sem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist | *T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzipe oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist *X* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann atlein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden *Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist *&* Veröffentlichung, die Mitglied derseiben Patentfamilie ist |
| 28. April 2000 | Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 10/05/2000 |
| Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340–2040, Tx. 31 651 epo rd, Fax: (+31-70) 340–3016 | Bevollmächtigter Bediensteter Scott, J |

| | 00/00564 |
|--|--|
| | 10 |
| Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile | Betr. Anspruch Nr. |
| LEVISON P R ET AL: "New approaches to the isolation of DNA by ion-exchange chromatography" JOURNAL OF CHROMATOGRAPHY A,NL,ELSEVIER SCIENCE, Bd. 827, Nr. 2, 11. Dezember 1998 (1998-12-11), Seiten 337-344, XP004153868 ISSN: 0021-9673 Zusammenfassung Seite 338, Spalte 2, Zeile 14 -Seite 339, Spalte 2, Zeile 42 | 1-5,8, 10-12,16 |
| WO 95 21179 A (QIAGEN GMBH ;COLPAN METIN (DE); MORITZ PETER (DE); SCHORR JOACHIM) 10. August 1995 (1995-08-10) | 1,11-13, 16 |
| WO 95 21178 A (QIAGEN GMBH ;COLPAN METIN (DE); SCHORR JOACHIM (DE)) 10. August 1995 (1995-08-10) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1-10; Beispiele 1,2 | 1,10-13, 16 |
| WO 95 21177 A (QIAGEN GMBH ;COLPAN METIN (DE); MORITZ PETER (DE); SCHORR JOACHIM) 10. August 1995 (1995-08-10) in der Anmeldung erwähnt | 1,11-13, |
| das ganze Dokument | 10 |
| WO 93 08894 A (COULTER CORP) 13. Mai 1993 (1993-05-13) das ganze Dokument | 1,11-13, 16 10 |
| WO 89 07603 A (MEMORIAL BLOOD CENTER OF MINNE) 24. August 1989 (1989-08-24) Seite 1, Zeile 1 -Seite 2, Zeile 17 Seite 8, Zeile 1 -Seite 10, Zeile 34; Ansprüche 1-17 | 1,10-13, 16 |
| US 4 833 239 A (RIEDEL GERARD E ET AL) 23. Mai 1989 (1989-05-23) Anspruch 1 | 1,10-13, 16 |
| WO 91 02740 A (UNIV TEXAS) 7. März 1991 (1991-03-07) Seite 8, Zeile 8 - Zeile 35; Ansprüche 1,16-20,24,33; Beispiel 1 | 1,10-13, 16 |
| -/ | |
| | isolation of DNA by ion-exchange chromatography" JOURNAL OF CHROMATOGRAPHY A,NL,ELSEVIER SCIENCE, Bd. 827, Nr. 2, 11. Dezember 1998 (1998-12-11), Seiten 337-344, XP004153868 ISSN: 0021-9673 Zusammenfassung Seite 338, Spalte 2, Zeile 14 -Seite 339, Spalte 2, Zeile 42 W0 95 21179 A (QIAGEN GMBH; COLPAN METIN (DE); MORITZ PETER (DE); SCHORR JOACHIM) 10. August 1995 (1995-08-10) Ansprüche 1,7; Beispiele 1,2 W0 95 21178 A (QIAGEN GMBH; COLPAN METIN (DE); SCHORR JOACHIM (DE)) 10. August 1995 (1995-08-10) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1-10; Beispiele 1,2 W0 95 21177 A (QIAGEN GMBH; COLPAN METIN (DE); MORITZ PETER (DE); SCHORR JOACHIM) 10. August 1995 (1995-08-10) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument W0 93 08894 A (COULTER CORP) 13. Mai 1993 (1993-05-13) das ganze Dokument W0 89 07603 A (MEMORIAL BLOOD CENTER OF MINNE) 24. August 1989 (1989-08-24) Seite 1, Zeile 1 -Seite 2, Zeile 17 Seite 8, Zeile 1 -Seite 10, Zeile 34; Ansprüche 1-17 US 4 833 239 A (RIEDEL GERARD E ET AL) 23. Mai 1989 (1989-05-23) Anspruch 1 W0 91 02740 A (UNIV TEXAS) 7. März 1991 (1991-03-07) Seite 8, Zeile 8 - Zeile 35; Ansprüche 1,16-20,24,33; Beispiel 1 |

INTERNATIONALER HERCHENBERICHT



| :_(Fortsetz | | |
|-------------|---|-------------------------|
| | rung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN | sile Betr. Anspruch Nr. |
| ategorie* | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Te | Betr. Ansprüch Nr. |
| • | LEVISON P R ET AL: "Recent developments of magnetic beads for use in nucleic acid purification" JOURNAL OF CHROMATOGRAPHY A,NL,ELSEVIER SCIENCE, Bd. 816, Nr. 1, 7. August 1998 (1998-08-07), Seiten 107-111, XP004145838 ISSN: 0021-9673 das ganze Dokument | 1,10-13, 16 |
| P,X | PRAZERES D M F ET AL: "Large-scale production of pharmaceutical-grade plasmid DNA for gene therapy: problems and bottlenecks" TRENDS IN BIOTECHNOLOGY,NL,ELSEVIER, AMSTERDAM, Bd. 17, Nr. 4, April 1999 (1999-04), Seiten 169-174, XP004162836 ISSN: 0167-7799 das ganze Dokument | 1,2,10, 12,16 |

INTERNATIONALER THERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

Inte. Aktenzeichen
PCT/EP 00/00564

| | echerchenbericht tes Patentdokum | | Datum der Veröffentlichung | | tglied(er) der atentfamilie | | Datum der Veröffentlichung |
|----|-------------------------------------|---|-------------------------------|----------------------------|--|-----------------------|--|
| WO | 9521179 | A | 10-08-1995 | DE | 4432654 | | 21-03-1996 |
| | | | | AT | 181921 | Ţ | 15-07-1999 |
| • | | | | AT | | Ţ | 15-05-1999 |
| | | | | AT | 187733 | Ţ | 15-01-2000 |
| | | | | AU | 684134 | | 04-12-1997 |
| | | | | AU | 1577695 | | 21-08-1995 |
| | | | | AU | 693511 | | 02-07-1998 |
| | | | | AU | | A | 21-08-1995 |
| | | | | AU Au | 691574 1664695 | B A | 21-05-1998 21-08-1995 |
| | | | | CA | 2182388 | A | 10-08-1995 |
| | | | | CA | 2182397 | | 10-08-1995 |
| | | | | CA | | Â | 10-08-1995 |
| | | | | DE | 59505786 | | 02-06-1999 |
| | | | | DE | | D | 12-08-1999 |
| | | | | DE | 59507433 | D | 20-01-2000 |
| | | | | WO | 9521177 | - | 10-08-1995 |
| | | | | WO | 9521178 | | 10-08-1995 |
| | | | | EP | 0743948 | | 27-11-1996 |
| | | | | ΕP | | Α | 28-05-1997 |
| | | | | EP - | 0743949 | Α | 27-11-1996 |
| | | | | JP | 9508406 | T | 26-08-1997 |
| | | | | JP | 9508283 | T | 26-08-1997 |
| | | | | JP | 9508407 | | 26-08-1997 |
| | | | | US | 5747663 | | 05-05-1998 |
| | | | | US | 5990301 | | 23-11-1999 |
| | | | | US | 5792651 | | 11-08-1998 |
| | | | | AU | 1664795 | | 29-03-1996 |
| | | | | WO | 9608500 | | 21-03-1996 |
| | | | | EP | 0781291 | A | 02-07-1997 |
| WO | 9521178 | Α | 10-08-1995 | DE | 4432654 | | 21-03-1996 |
| | | | | AT | 181921 | | 15-07-1999 |
| | | | | AU | 684134 | | 04-12-1997 |
| | | | | AU | 1577695 | | 21-08-1995 |
| | | | | CA | 2182398 | | 10-08-1995 |
| | | | | DE | 59506355 | _ | 12-08-1999 |
| | | | | EP 10 | 0743948 9508283 | | 27-11-1996 26-09-1007 |
| | | | | JP US | 5792651 | | 26-08-1997 11-08-1998 |
| | | | | AT | 179425 | | 15-05-1999 |
| | | | | ĀŤ | 187733 | | 15-01-2000 |
| | | | | ÂŬ | 693511 | | 02-07-1998 |
| | | | | AU | 1577795 | | 21-08-1995 |
| | | | | AU | 691574 | | 21-05-1998 |
| | | | | AU | 1664695 | | 21-08-1995 |
| | | | | CA | 2182388 | | 10-08-1995 |
| | | | | CA | 2182397 | | 10-08-1995 |
| | | | | DE | 59505786 | | 02-06-1999 |
| | | | | | | | 20-01-2000 |
| | | | | DE | 59507433 | ט | Z0_01_Z000 |
| | | | | MO DF | 9521177 | Α | 10-08-1995 |
| | | | | WO | 9521177 9521179 | A A | 10-08-1995 10-08-1995 |
| | | | | WO WO EP | 9521177 9521179 0775150 | A A | 10-08-1995 10-08-1995 28-05-1997 |
| | | | | WO WO EP EP | 9521177 9521179 0775150 0743949 | A A A | 10-08-1995 10-08-1995 28-05-1997 27-11-1996 |
| | | | | WO WO EP EP JP | 9521177 9521179 0775150 0743949 9508406 | A A A T | 10-08-1995 10-08-1995 28-05-1997 27-11-1996 26-08-1997 |
| | | | | WO EP EP JP JP | 9521177 9521179 0775150 0743949 9508406 9508407 | A A A T T | 10-08-1995 10-08-1995 28-05-1997 27-11-1996 26-08-1997 26-08-1997 |
| | | | | WO WO EP EP JP | 9521177 9521179 0775150 0743949 9508406 | A A A T T A | 10-08-1995 10-08-1995 28-05-1997 27-11-1996 26-08-1997 |

INTERNATIONALER HERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seinen Patentfamilie gehören

Aktenzeichen
PCT/EP 00/00564

| im Recherchenberich Jeführtes Patentdokur | | Datum der V röffentlichung | | tglied(er) d r atentfamilie | Datum der V röffentlichung |
|--|---|-------------------------------|------|--------------------------------|-------------------------------|
| WO 9521178 | A | | AU | 1664795 A | 29-03-1996 |
| | | _ | WO | 9608500 A | 21-03-1996 |
| | | | EP | 0781291 A | 02-07-1997 |
| WO 9521177 | A | 10-08-1995 | DE | 4432654 A | 21-03-1996 |
| | | | AT | 181921 T | 15-07-1999 |
| | | | AT | 179425 T | 15-05-1999 |
| | | | AT | 187733 T | 15-01-2000 |
| | | | AU | 684134 B | 04-12-1997 |
| | | | ΑU | 1577695 A | 21-08-1995 |
| | | | AU | 693511 B | 02-07-1998 |
| | | | AU | 1577795 A | 21-08-1995 |
| | | | AU | 691574 B | 21-05-1998 |
| | | | AU | 1664695 A | 21-08-1995 |
| | | | CA | 2182388 A | 10-08-1995 |
| | | | CA | 2182397 A | 10-08-1995 |
| | | | CA | 2182398 A | 10-08-1995 |
| | | | DE | 59505786 D | 02-06-1999 |
| | | | DE | 59506355 D | 12-08-1999 |
| | | | DE | 59507433 D | 20-01-2000 |
| | | | WO | 9521178 A | 10-08-1995 |
| | | | WO . | 9521179 A | 10-08-1995 |
| | | | EP | 0743948 A | 27-11-1996 |
| | | | EP | 0775150 A | 28-05-1997 |
| | | | EP | 0743949 A | 27-11-1996 |
| | | | JP | 9508406 T | 26-08-1997 |
| | | | JP | 9508283 T | 26-08-1997 |
| | | | JP | 9508407 T | 26-08-1997 |
| | | | US | 5747663 A | 05-05-1998 |
| | | | US | 5990301 A | 23-11-1999 |
| | | | US | 5792651 A | 11-08-1998 |
| | | | AU | 1664795 A | 29-03-1996 |
| | | | WO | 9608500 A | 21-03-1996 |
| | | | EP | 0781291 A | 02-07-1997 |
| WO 9308894 | A | 13-05-1993 | US | 5221483 A | 22-06-1993 |
| | | | AU | 666682 B | 22-02-1996 |
| | | | AU | 2932392 A | 07-06-1993 |
| | | | AU | 4058595 A | 04-04-1996 |
| | | | CA | 2121236 A | 13-05-1993 |
| | | | EP | 0630280 A | 28-12-1994 |
| | | | | 7500533 T | 19-01-1995 |
| WO 8907603 | A | 24-08-1989 | EP | 0403503 A | 27-12-1990 |
| | | | JP | 3503481 T | 08-08-1991 |
| US 4833239 | Α | 23-05-1989 | CN | 1047533 A,B | 05-12-1990 |
| WO 9102740 | Α | 07-03-1991 | US | 5128247 A | 07-07-1992 |
| • | | | AU | 6432490 A | 03-04-1991 |
| | | | CA | 2064068 A | 15-02-1991 |
| | | | EP | 0487646 A | 03-06-1992 |



PCT

Translation O INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

| | | | | | |
|--|---|---|---|--|--|
| Applicant's or agent's file reference 5200/00/W0- K | FOR FURTHER ACTION | SeeNotificationofTransmittalofInternational Prelimit Examination Report (Form PCT/IPEA/416) | | | |
| International application No. | International filing date (day | /month/year) | Priority date (day/month/year) | | |
| PCT/EP00/00564 | 26 January 2000 (2 | 5.01.00) | 29 January 1999 (29.01.99) | | |
| International Patent Classification (IPC) or n C07H 1/08, C12N 15/10, A61K | | | | | |
| Applicant | ROCHE DIAGNOSTI | CS GMBH | | | |
| This international preliminary examinand is transmitted to the applicant action. | ination report has been prepare cording to Article 36. | d by this Intern | ational Preliminary Examining Authority | | |
| 2. This REPORT consists of a total of | 5 sheets, includ | ing this cover s | heet. | | |
| This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT). These annexes consist of a total of sheets. | | | | | |
| 3. This report contains indications relat | ing to the following items: | | | | |
| I Basis of the report | | | | | |
| II Priority | | | | | |
| III Non-establishment o | of opinion with regard to novel | y, inventive ste | p and industrial applicability | | |
| IV Lack of unity of inve | ention | | | | |
| V Reasoned statement citations and explana | under Article 35(2) with regard tions supporting such statemen | l to novelty, inv | ventive step or industrial applicability; | | |
| VI Certain documents ci | ited | | | | |
| VII Certain defects in the | e international application | | | | |
| VIII Certain observations | on the international application | n | | | |
| | | | | | |
| Date of submission of the demand | I Data - | f completion of | Cab.: | | |
| | | f completion of | uns report | | |
| 24 May 2000 (24.05.0 |)0) | 14 1 | May 2001 (14.05.2001) | | |
| Name and mailing address of the IPEA/EP | Author | ized officer | | | |
| Facsimile No. | Teleph | Telephone No. | | | |

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/EP00/00564

| I. | Basis | fther | eport |
|-----------|-----------------|---|--|
| 1. | With | regard t | to the elements of the international application:* |
| | | the inte | ernational application as originally filed |
| | \boxtimes | the des | scription: |
| | | pages | 1-9 , as originally filed |
| | | pages | , filed with the demand |
| | | pages | , filed with the letter of |
| | \boxtimes | the cla | aims: |
| | <u></u> | pages | 1-16 , as originally filed |
| | | pages | , as amended (together with any statement under Article 19 |
| | | pages | , filed with the demand |
| | | pages | , filed with the letter of |
| | \boxtimes | the dra | |
| | بخسكا | pages | |
| | | pages | , filed with the demand |
| | | pages | , filed with the letter of |
| | \Box | the seauc | ence listing part of the description: |
| | ш. | pages | • |
| | | pages | , as originally filed |
| | | pages | , filed with the demand, filed with the demand |
| | the in Thes | the lan the lan the lan the lan or 55.3 | to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international |
| | prelii | contain filed to furnish furnish The st interna The sta | examination was carried out on the basis of the sequence listing: med in the international application in written form. Degether with the international application in computer readable form. med subsequently to this Authority in written form. med subsequently to this Authority in computer readable form. tatement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the utional application as filed has been furnished. attement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has utmished. |
| 4. | | | the drawings, sheets/fig |
| 5. | Repla | beyond acement s | port has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).** sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to |
| • | in thi and 7 | is report 10.17). | ent sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report. |

| l | V. | Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; |
|---|----|--|
| l | | citations and explanations supporting such statement |

| 1. Statement | | | • |
|-------------------------------|--------|-----------------------|-------|
| Novelty (N) | Claims | 1-9, 13-15 | YES |
| | Claims | 10-12, 16 (see below) | NO |
| Inventive step (IS) | Claims | 1-9, 13-15 | YES |
| | Claims | 10-12, 16 (see below) | NO |
| Industrial applicability (IA) | Claims | 1-16 | _ YES |
| | Claims | | NO |

2. Citations and explanations

The following documents are considered to be the closest prior art:

- D1 WO-A-95/21177
- D2 Nucleic Acids Research; 1994, pages 1774-1775 (enclosed).

1. Novelty (PCT Article 33(2))

I.

Claims 10-12 refer to the end products of the claimed isolating/ cleaning method.

In a later European phase the end product (per se) has to be novel and inventive - the manufacture is history and therefore irrelevant.

The examiner assumes that a similar level of purity could be achieved already in the prior art (although, perhaps with more complicated methods).

See also the decision T205/83 relating to purity.

II.

Claims 1 to 9 and 13 to 15 are novel over the prior art; the distinguishing feature in relation to D1 is the

absence of a detergent (SDS) in the alcohol solution (isopropanol).

III.

Claim 16 is only characterised by the use of potassium acetate; the use of potassium acetate for cleaning nucleic acids (e.g. plasmids) is already known from the prior art (inter alia D1).

IV.

The priority document is identical to the application documents; the "P" document cited is therefore not considered to be the closest prior art.

2. Inventive step (PCT Article 33(3))

The distinguishing results when using isopropanol with SDS (according to the invention) and without SDS (known) are illustrated in Figure 1; this advantageous effect of the detergent cannot be deduced from the prior art.

VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

1.

The assertion on page 3, fourth sentence: "..particularly advantageous...one or more ionic detergents..." gives the impression that the detergent (one) does not necessarily have to be present.

Adapting to the claims is required [also because of novelty].

2.

D2 introduced by the examiner describes a cleaning method (of DNA), in which isopropanol, SDS and Nal are used. Although the chaotropic salt is not required within the meaning of the present application (page 4, lines 6-7), the claims do not exclude its presence. The applicant should consider whether the use of a disclaimer (clarification that no chaotropic substance is added) might be advisable.

PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

| | | | ., | | | <i>,</i> | |
|-----------------------|-------------|--|-----------------------------|----------------------------|--------------------|---|---|
| Aktenzeich 5200/00 | | s Anmelders oder Anwalts Koe | WEITERES VORG | siehe M SEHEN vodäufi | Mitteilu igen P | ng über die Übersendung rüfungsberichts (Formbla | des internationalen tt PCT/IPEA/416) |
| | | | Internationales Anmeld | | | | · |
| PCT/EP | | ktenzeichen | 26/01/2000 | edatum (<i>rag/Monavs</i> | 1 | Prioritätsdatum <i>(Tag/Mon</i> 29/01/1999 | av i ag) |
| | | | | od IBK | | 29/01/1999 | |
| C07H1/0 | | tentklassifikation (IPK) oder | nationale Klassilikation ut | IGIFK | | | |
| | | | | | | | |
| Anmelder | | | | | | <u> </u> | |
| | DIAC | NOCTION CARDIL AL | 1 | | | | |
| HOCHE | DIAC | SNOSTICS GMBH et a | .l. | | | | |
| | | rnationale vorläufige Prü | | | nation | alen vorläufigen Prüfu | ng beauftragten |
| Behö | rde e | rstellt und wird dem Anm | elder gemäß Artikel 36 | übermittelt. | | | |
| | | | | | | | |
| 2. Diese | er BEI | RICHT umfaßt insgesamt | 5 Blätter einschließlic | ch dieses Deckblat | tts. | | |
| | Außer | dem liegen dem Bericht A | ANI AGEN bei: dabei b | andelt es sich um | Rlätte | er mit Reschreibungen | Ansprüchen |
| ι . | ınd/od | der Zeichnungen, die geä | ndert wurden und dies | em Bericht zugrur | nde lie | gen, und/oder Blätter | mit vor dieser |
| E | Behör | de vorgenommenen Beri | chtigungen (siehe Reg | el 70.16 und Absc | chnitt (| 607 der Verwaltungsric | chtlinien zum PCT) |
| Diese | e Anla | gen umfassen insgesam | t Blätter. | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| 3. Diese | er Ber | icht enthält Angaben zu f | olgenden Punkten: | | | | |
| 1 | ⊠ | Grundlage des Berichts | • | | | | |
| II | | Priorität | | | | | |
| 111 | | Keine Erstellung eines | Gutachtens über Neuh | eit, erfinderische 7 | Tätigk | eit und gewerbliche Ar | nwendbarkeit |
| IV | | MangeInde Einheitlichke | eit der Erfindung | | | | |
| V | × | Begründete Feststellung gewerblichen Anwendb | | | | | |
| . VI | | Bestimmte angeführte l | _ | | | ng arasar sasaranang | |
| VII | | Bestimmte Mängel der i | | dung | | | |
| VIII | \boxtimes | Bestimmte Bemerkunge | en zur internationalen / | Anmeldung | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| Datum der | Einreid | chung des Antrags | | Datum der Fertigs | tellung | dieses Berichts | |
| | | • | | | | | |
| 24/05/20 | 00 | | | 14.05.2001 | | | |
| Name : | 0 | and the state of t | | Davetter Fabrica - C |) 1° - · · | -4-4 | |
| | | nschrift der mit der internatior gten Behörde: | naien vonauligen | Bevollmächtigter B | ealen: | SIGIGL | SECTION OF SMICHOLD |
| 16. | | opäisches Patentamt - Gitsch | niner Str. 103 | ., | | | |
| <i>o</i>))) | D-10 | 0958 Berlin | • | Korsner, S-E | | | 13 - 19 5/ |

Tel. Nr. +49 30 25901 329

Tel. +49 30 25901 - 0 Fax: +49 30 25901 - 840

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/00564

| l. | Gru | indla | age | des | Beri | ichts |
|----|-----|-------|-----|-----|------|-------|
|----|-----|-------|-----|-----|------|-------|

| | | <u> </u> | |
|----|--------------|--|---|
| 1. | Auf eing | fforderung nach Artikel | ile der internationalen Anmeldung (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)): |
| | 1-9 | urs | prüngliche Fassung |
| | Pat | tentansprüche, Nr.: | |
| | 1-16 | 6 urs | prüngliche Fassung |
| | Zei | chnungen, Blätter: | |
| | 1/1 | urs | prüngliche Fassung |
| | | | |
| 2. | die | sichtlich der Sprache : A internationale Anmeldu er diesem Punkt nichts | Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der ng eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern anderes angegeben ist. |
| | | Bestandteile standen d gereicht; dabei handelt | ler Behörde in der Sprache: zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache es sich um |
| | | die Sprache der Übers Regel 23.1(b)). | setzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden ist (nac |
| | | die Veröffentlichungss | prache der internationalen Anmeldung (nach Regel 48.3(b)). |
| | | die Sprache der Übers ist (nach Regel 55.2 u | setzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht worder nd/oder 55.3). |
| 3. | Hin: inte | sichtlich der in der inter ernationale vorläufige Pr | nationalen Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz ist die rüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das: |
| | | in der internationalen / | Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist. |
| | | | ernationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist. |
| | | bei der Behörde nacht | räglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist. |
| | | bei der Behörde nacht | räglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist. |
| | | Die Erklärung, daß da | s nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den er internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt. |
| | | | e in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen sprechen, wurde vorgelegt. |
| 4. | Auf | fgrund der Änderungen | sind folgende Unterlagen fortgefallen: |

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/00564

| | | Beschreibung, | Seiten: |
|----|-----|--|-----------|
| | | Ansprüche, | Nr.: |
| | | Zeichnungen, | Blatt: |
| 5. | | Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)). (Auf Ersatzblätter, die solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Berich beizufügen). | |
| 6. | Etw | aige zusätzliche Bem | erkungen: |

- V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung
- 1. Feststellung

Neuheit (N) Ja: Ansprüche 1-9, 13-15

Nein: Ansprüche 10-12, 16 (siehe unten)

Erfinderische Tätigkeit (ET) Ja: Ansprüche 1-9, 13-15

Nein: Ansprüche 10-12, 16 (siehe unten)

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA) Ja: Ansprüche 1-16

Nein: Ansprüche

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

VIII. Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung

Zur Klarheit der Patentansprüche, der Beschreibung und der Zeichnungen oder zu der Frage, ob die Ansprüche in vollem Umfang durch die Beschreibung gestützt werden, ist folgendes zu bemerken: siehe Beiblatt

V. Begründete Feststellung

Die folgenden Dokumente werden als nächstliegender Stand der Technik angesehen:

D1 = WO - A - 9521177

D2 = Nucleic Acids Research; 1994, Seiten 1774-1775 (beigelegt)

1. Neuheit (Artikel 33(2) PCT)

I.

Die Ansprüche 10-12 beziehen sich auf die Endprodukte des beanspruchten Isolierungs-/Reinigungsverfahrens.

In einer späteren europäischen Phase muß ein Endprodukt (per se) neu und erfinderisch sein - die Herstellung ist Geschichte und deshalb irrelevant. Es wird vom Prüfer angenommen, daß eine ähnliche Reinheit schon im Stande der Technik erreichbar war (obwohl, vielleicht, mit aufwendigeren Methoden). Siehe auch die Entscheidung T205/83 betreffend Reinheit.

11.

Die Ansprüche 1-9 und 13-15 sind neu im Hinblick auf den Stand der Technik; das unterscheidende Merkmal gegenüber D1 ist die Anwesenheit eines Detergens (SDS) in der Alkohollösung (Isopropanol).

III.

Anspruch 16 ist nur durch die Verwendung von Kaliumacetat gekennzeichnet; die Verwendung von Kaliumacetat zur Reinigung von Nukleinsäuren (z.B. Plasmide) ist jedoch aus dem Stand der Technik (u.a. D1) schon bekannt.

IV.

Das Prioritätsdokument ist mit den Anmeldungsunterlagen identisch; das zitierte P-Dokument wird somit nicht als nächstliegender Stand der Technik betrachtet.

2. Erfinderische Tätigkeit (Artikel 33(3) PCT)

Die unterschiedenden Ergebnisse bei Verwendung von Isopropanol mit SDS (erfindungsgemäß) und ohne SDS (bekannt) ist in der Abbildung 1 illustriert; diese vorteilhafte Einwirkung des Detergens ist nicht aus dem Stande der Technik entnehmbar.

VIII. Besondere Bemerkungen

1. Die Behauptung auf Seite 3, vierter Satz: "..besonders vorteilhaft...ein oder mehrere ionische Detergenzien..." gibt den Eindruck, daß die Detergens(ein) nicht unbedingt anwesend sein müssen.

Eine Anpassung an die Ansprüche ist notwendig [auch der Neuheit wegen].

2.
Das vom Prüfer eingeführte Dokument D2 beschreibt ein Reinigungsverfahren (von DNA), wobei Isopropanol, SDS und Nal verwendet werden.
Obwohl auf das chaotrope Salz im Sinn der vorliegenden Anmeldung verzichtet wird (Seite 4, Zeile 6-7), schließen die Ansprüche nicht seine Anwesenheit aus. Es sollte überlegt werden, ob die Verwendung eines Disclaimers (Klarstellung, daß keine chaotropen Substanz zugegeben wird), zweckmäßig sein könnte.

- - - - -

VERTRAG ÜBER INTERNATIONALE ZUSAMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

REC'D 17 MAY 2001

WIPO

PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

| | (Artikel 36 und Re | gel 70 PC | ST) |
|---|--|------------------------------------|---|
| Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts 5200/00/W0- Koe | WEITERES VORGEHE | siehe Mittei vorläufigen | lung über die Übersendung des internationalen Prüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416) |
| Internationales Aktenzeichen | Internationales Anmeldedatum | (Tag/Monat/Jahr) | Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag) |
| PCT/EP00/00564 | 26/01/2000 | | 29/01/1999 |
| Internationale Patentklassifikation (IPK) oder C07H1/08 | nationale Klassifikation und IPK | | |
| Anmelder | | | |
| ROCHE DIAGNOSTICS GMBH et a | l | | |
| Dieser internationale vorläufige Prü- Behörde erstellt und wird dem Anme | fungsbericht wurde von der r elder gemäß Artikel 36 übern | nit der internatio nittelt. | onalen vorläufigen Prüfung beauftragten |
| 2. Dieser BERICHT umfaßt insgesamt | 5 Blätter einschließlich dies | es Deckblatts. | |
| und/oder Zeichnungen, die geä | ndert wurden und diesem Be chtigungen (siehe Regel 70.1 | richt zugrunde | tter mit Beschreibungen, Ansprüchen liegen, und/oder Blätter mit vor dieser t 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT) |
| 3. Dieser Bericht enthält Angaben zu for I | | * | |
| III | Gutachtens über Neuheit, erf | nderische Tätio | keit und gewerbliche Anwendbarkeit |
| IV | | • | , |
| V 🛭 Begründete Feststellung gewerblichen Anwendba | g nach Artikel 35(2) hinsichtli arkeit; Unterlagen und Erklär | ch der Neuheit, ungen zur Stütz | der erfinderischen Tätigkeit und der zung dieser Feststellung |
| VI Bestimmte angeführte L | Interlagen | | |
| | nternationalen Anmeldung | | |
| VIII ⊠ Bestimmte Bemerkunge | en zur internationalen Anmeld | ung | |
| Datum der Einreichung des Antrags | Datu | n der Fertigstellur | ng dieses Berichts |
| 24/05/2000 | 14.05 | .2001 | |
| Name und Postanschrift der mit der internation Prüfung beauftragten Behörde: | | lmächtigter Bedie | insteter Section 1997 |
| Europäisches Patentamt - Gitsch D-10958 Berlin Tel. +49 30 25901 - 0 | | ner, S-E | (State State) |
| Fax: +49 30 25901 - 840 | I Tal N | r . 40 20 25001 3 | DOO DOO DOO |

INTERNATIONALER VORLAUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/00564

| l. ' | Gr | un | d | lag | e d | S | В | eri | ch | ts |
|------|----|----|---|-----|-----|---|---|-----|----|----|
| | | | | | | | | | | |

| 1. | Au ein | fforderung nach Art | ndteile der internationalen Anmeldung (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine ikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)): n: |
|----|-------------|--|--|
| | 1-9 | | ursprüngliche Fassung |
| | Pa | tentansprüche, Nr. | .: |
| | 1-1 | 6 | ursprüngliche Fassung |
| | Zei | ichnungen, Blätter | · : |
| | 1/1 | | ursprüngliche Fassung |
| | | | |
| 2. | die | internationale Anm | he: Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der eldung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern chts anderes angegeben ist. |
| | | Bestandteile stand gereicht; dabei hand | en der Behörde in der Sprache: zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache delt es sich um |
| | | die Sprache der Ü Regel 23.1(b)). | bersetzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden ist (nacl |
| | | die Veröffentlichur | ngssprache der internationalen Anmeldung (nach Regel 48.3(b)). |
| | | die Sprache der Ü ist (nach Regel 55 | bersetzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht worden .2 und/oder 55.3). |
| 3. | Hin inte | sichtlich der in der i rnationale vorläufig | nternationalen Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz ist die e Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das: |
| | | in der international | len Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist. |
| | | | rinternationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist. |
| | | | achträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist. |
| | | bei der Behörde na | achträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist. |
| | | | das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den alt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt. |
| | | Die Erklärung, daß | die in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen entsprechen, wurde vorgelegt. |
| 4. | Auf | arund der Änderund | gen sind folgende Unterlagen fortgefallen: |

INTERNATIONALER VORLAUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/00564

| | | Beschreibung, | Seiten: |
|----|-----|--|--|
| | | Ansprüche, | Nr.: |
| | | Zeichnungen, | Blatt: |
| 5. | | angegebenen Gründ | ne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den len nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich ng hinausgehen (Regel 70.2(c)). |
| | | (Auf Ersatzblätter, di beizufügen). | e solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Bericht |
| 6. | Etw | aige zusätzliche Bem | erkungen: |

- V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung
- 1. Feststellung

Neuheit (N) Ja: Ansprüche 1-9, 13-15

Nein: Ansprüche 10-12, 16 (siehe unten)

Erfinderische Tätigkeit (ET) Ja: Ansprüche 1-9, 13-15

Nein: Ansprüche 10-12, 16 (siehe unten)

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA) Ja: Ansprüche 1-16

Nein: Ansprüche

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

VIII. Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung

Zur Klarheit der Patentansprüche, der Beschreibung und der Zeichnungen oder zu der Frage, ob die Ansprüche in vollem Umfang durch die Beschreibung gestützt werden, ist folgendes zu bemerken: siehe Beiblatt

V. Begründete Feststellung

Die folgenden Dokumente werden als nächstliegender Stand der Technik angesehen:

D1 = WO - A - 9521177

D2 = Nucleic Acids Research; 1994, Seiten 1774-1775 (beigelegt)

1. Neuheit (Artikel 33(2) PCT)

Ι.

Die Ansprüche 10-12 beziehen sich auf die Endprodukte des beanspruchten Isolierungs-/Reinigungsverfahrens.

In einer späteren europäischen Phase muß ein Endprodukt (per se) neu und erfinderisch sein - die Herstellung ist Geschichte und deshalb irrelevant. Es wird vom Prüfer angenommen, daß eine ähnliche Reinheit schon im Stande der Technik erreichbar war (obwohl, vielleicht, mit aufwendigeren Methoden). Siehe auch die Entscheidung T205/83 betreffend Reinheit.

11.

Die Ansprüche 1-9 und 13-15 sind neu im Hinblick auf den Stand der Technik; das unterscheidende Merkmal gegenüber D1 ist die Anwesenheit eines Detergens (SDS) in der Alkohollösung (Isopropanol).

111.

Anspruch 16 ist nur durch die Verwendung von Kaliumacetat gekennzeichnet; die Verwendung von Kaliumacetat zur Reinigung von Nukleinsäuren (z.B. Plasmide) ist jedoch aus dem Stand der Technik (u.a. D1) schon bekannt.

IV.

Das Prioritätsdokument ist mit den Anmeldungsunterlagen identisch; das zitierte P-Dokument wird somit nicht als nächstliegender Stand der Technik betrachtet.

2. Erfinderische Tätigkeit (Artikel 33(3) PCT)

Die unterschiedenden Ergebnisse bei Verwendung von Isopropanol mit SDS (erfindungsgemäß) und ohne SDS (bekannt) ist in der Abbildung 1 illustriert; diese vorteilhafte Einwirkung des Detergens ist nicht aus dem Stande der Technik entnehmbar.

VIII. Besondere Bemerkungen

1.

Die Behauptung auf Seite 3, vierter Satz: "..besonders vorteilhaft...ein oder mehrere ionische Detergenzien..." gibt den Eindruck, daß die Detergens(ein) nicht unbedingt anwesend sein müssen.

Eine Anpassung an die Ansprüche ist notwendig [auch der Neuheit wegen].

2.

Das vom Prüfer eingeführte Dokument D2 beschreibt ein Reinigungsverfahren (von DNA), wobei Isopropanol, SDS und Nal verwendet werden.

Obwohl auf das chaotrope Salz im Sinn der vorliegenden Anmeldung verzichtet wird (Seite 4, Zeile 6-7), schließen die Ansprüche nicht seine Anwesenheit aus. Es sollte überlegt werden, ob die Verwendung eines Disclaimers (Klarstellung,

daß keine chaotropen Substanz zugegeben wird), zweckmäßig sein könnte.

- - - - -

PATENT COOPERATION TREET

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

| Applicant's or agent's file reference 5200/00/W0- K | FOR FURTHER ACTION SeeNotific Examination | ationofTransmittalofInternational Preliminary on Report (Form PCT/IPEA/416) |
|--|---|---|
| International application No. PCT/EP00/00564 | International filing date (day/month/year) 26 January 2000 (26.01.00) | Priority date (day/month/year) 29 January 1999 (29.01.99) |
| International Patent Classification (IPC) or no C07H 1/08, C12N 15/10, A61K | ational classification and IPC | 25 January 1999 (29.01.99) |
| Applicant | ROCHE DIAGNOSTICS GMBH | |
| 2. This REPORT consists of a total of _ This report is also accompanie amended and are the basis for | 5 sheets, including this cover s | |
| These annexes consist of a tota | • | |
| IV Lack of unity of invent V Reasoned statement un citations and explanation VI Certain documents cite VII Certain defects in the in | opinion with regard to novelty, inventive ste tion der Article 35(2) with regard to novelty, inv ons supporting such statement | |
| Date of submission of the demand | Date of completion of | this report |
| 24 May 2000 (24.05.00) |) 14 M | (ay 2001 (14.05.2001) |
| Name and mailing address of the IPEA/EP | Authorized officer | |
| acsimile No. | Telephone No. | |

Form PCT/IPEA/409 (cover sheet) (July 1998)

Translation

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/EP00/00564

| I. Basis of the report | |
|---|-----------------------------------|
| 1. With regard to the elements of the international application:* | |
| the international application as originally filed | |
| the description: | |
| pages 1-9 | , as originally filed |
| Darres | , filed with the demand |
| pages, filed with the letter of | , mod with the demand |
| the claims: | |
| pages 1-16 | en estatualla Clad |
| pages, as amended (together | , as originally filed |
| pages | |
| pages, filed with the letter of | , |
| the drawings: | |
| pages1/1 | as originally filed |
| pages | , as originally filed |
| pages, filed with the letter of | , mod with the demand |
| the sequence listing part of the description: | |
| | |
| pages | |
| pages, filed with the letter of | , filed with the demand |
| These elements were available or furnished to this Authority in the following language the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)). the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary e or 55.3). With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the internation preliminary examination was carried out on the basis of the sequence listing: contained in the international application in written form. filed together with the international application in computer readable form. furnished subsequently to this Authority in written form. | examination (under Rule 55.2 and/ |
| furnished subsequently to this Authority in computer readable form. | |
| The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not g international application as filed has been furnished. | |
| The statement that the information recorded in computer readable form is identical to been furnished. | the written sequence listing has |
| the claims, Nos the drawings, sheets/fig | |
| This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).** | 1 |
| Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not c and 70.17). | contain amendments (Rule 70.16 |
| * Any replacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed | to this report. |
| | j. |

INTERNATIONAL PREDIMINARY EXAMINATION REPORT

| | mational | application No. |
|---|----------|-----------------|
| P | CT/EP | 00/00564 |

NO

V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement

| I. Statement | | | |
|-------------------------------|--------|-----------------------|----------|
| Novelty (N) | Claims | 1-9, 13-15 | YES |
| | Claims | 10-12, 16 (see below) | NO |
| Inventive step (IS) | Claims | 1-9, 13-15 | – YES |
| | Claims | 10-12, 16 (see below) | NO |
| Industrial applicability (IA) | Claims | 1-16 | YES |
| | Claims | | NO. |

2. Citations and explanations

The following documents are considered to be the closest prior art:

- D1 WO-A-95/21177
- D2 Nucleic Acids Research; 1994, pages 1774-1775 (enclosed).

1. Novelty (PCT Article 33(2))

I.

Claims 10-12 refer to the end products of the claimed isolating/ cleaning method.

In a later European phase the end product (per se) has to be novel and inventive - the manufacture is history and therefore irrelevant.

The examiner assumes that a similar level of purity could be achieved already in the prior art (although, perhaps with more complicated methods).

See also the decision T205/83 relating to purity.

II.

Claims 1 to 9 and 13 to 15 are novel over the prior art; the distinguishing feature in relation to D1 is the

absence of a detergent (SDS) in the alcohol solution (isopropanol).

III.

Claim 16 is only characterised by the use of potassium acetate; the use of potassium acetate for cleaning nucleic acids (e.g. plasmids) is already known from the prior art (inter alia D1).

IV.

The priority document is identical to the application documents; the "P" document cited is therefore not considered to be the closest prior art.

2. Inventive step (PCT Article 33(3))

The distinguishing results when using isopropanol with SDS (according to the invention) and without SDS (known) are illustrated in Figure 1; this advantageous effect of the detergent cannot be deduced from the prior art.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

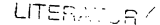
1.

The assertion on page 3, fourth sentence: "..particularly advantageous...one or more ionic detergents..." gives the impression that the detergent (one) does not necessarily have to be present.

Adapting to the claims is required [also because of novelty].

2.

D2 introduced by the examiner describes a cleaning method (of DNA), in which isopropanol, SDS and Nal are used. Although the chaotropic salt is not required within the meaning of the present application (page 4, lines 6-7), the claims do not exclude its presence. The applicant should consider whether the use of a disclaimer (clarification that no chaotropic substance is added) might be advisable.



(6)

PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07H 1/08, 21/00, C12N 15/10, C12P
19/34

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 95/21178

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum: 10. August 1995 (10.08.95)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP95/00390

(22) Internationales Anmeldedatum: 3. Februar 1995 (03.02.95)

(81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

P 44 03 692.2 7. Februar 1994 (07.02.94) DE P 44 03 693.0 7. Februar 1994 (07.02.94) DE P 44 31 125.7 1. September 1994 (01.09.94) DE

P 44 32 654.8 14. September 1994 (14.09.94) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): QIAGEN GMBH [DE/DE]; Max-Volmer-Strasse 4, D-40724 Hilden (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): COLPAN, Metin [TR/DE]; Uhlandstrasse 5, D-45219 Essen (DE). SCHORR, Joachim [DE/DE]; An der Schützenwiese 43, D-40231 Düsseldorf (DE).

(74) Anwälte: MEYERS, Hans-Wilhelm usw.; Postfach 10 22 41, D-50462 Köln (DE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: NUCLEIC ACID TRANSFECTION EFFICIENCY INCREASE BY USE OF ISOPROPANOL IN AQUEOUS SOLUTIONS

(54) Bezeichnung: STEIGERUNG DER TRANSFEKTIONSEFFIZIENZ VON NUCLEINSÄUREN DURCH DIE VERWENDUNG VON ISOPROPANOL IN WÄSSRIGEN LÖSUNGEN

(57) Abstract

Isopropanol in aqueous solutions is used for chromatographically isolating nucleic acids and for increasing the transfection efficiency of the isolated nucleic acids in procaryotic and eucaryotic cells.

(57) Zusammenfassung

Verwendung von Isopropanol in wäßrigen Lösungen für die chromatographische Isolierung von Nucleinsäuren zur Steigerung der Transfektionseffizienz der isolierten Nucleinsäuren in pro- und eukaryontischen Zellen.

WO 95/21178 PCT/EP95/00390

Steigerung der Transfektionseffizienz von Nucleinsäuren durch die Verwendung von Isopropanol in wäßrigen Lösungen

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung von Isopropanol in wäßrigen Lösungen zur Steigerung der Transfektionseffizienz von Nucleinsäuren in pro- und eukaryontischen Zellen.

Die DE 36 39 949 Al der Anmelderin betrifft ein Verfahren zur Isolierung und Reinigung von Nucleinsäuren, insbesondere langkettiger Nucleinsäuren. Dabei werden wäßrige Lösungen (Puffer) relativ niedriger Ionenstärke verwendet, um die zunächst bei niedriger Ionenstärke an einer Anionenaustauschermatrix adsorbierten Nucleinsäure zu waschen. Danach werden die Nucleinsäuren mit Puffern höherer Ionenstärke von der Matrix desorbiert. Ethanol kann dabei unter anderem zur Präzipitation von Nucleinsäuren, insbesondere DNA, eingesetzt werden. Niedere Alkohole enthaltende Lösungen werden in der P 43 21 904 der Anmelderin vorgeschlagen. Hierbei werden die niedere aliphatische Alkohole enthaltenden Lösungen in Zusammenwirkung mit chaotropen Ionen hoher Konzentration verwendet, um Nucleinsäuren an nicht mit Anionenaustauschergruppen modifizierten anorganischen Materialien zu adsorbieren.

In einer bevorzugten Verwendungsform wird dabei das Isopropanol in einer Menge von 1 - 50 Vol.-%, insbesondere 5 - 25 Vol.-%, besonders bevorzugt von 10 bis 15 Vol.-%, in den wäßrigen Lösungen vorliegen. Dabei können die wäßrigen Lösungen insbesondere auch für Anionenaustauscher übliche chromatographische Salze mono- oder divalenter Kationen, wie Natriumchlorid, Kaliumchlorid, etc. oder Kombinationen davon, enthalten. Die wäßrigen Lösungen sind vorzugsweise mit in der Molekularbiologie gebräuchlichen Puffersubstanzen, wie TRIS/HCl, MOPS, etc., gepuffert und weisen pH-Werte zwischen 6 und 9 auf.

Die erfindungsgemäße Verwendung des Isopropanols läßt sich insbesondere bei der Isolation von DNA, wie Plasmid-DNA, anwenden, ist jedoch nicht auf diese DNA-Arten beschränkt.

Die unter erfindungsgemäßer Verwendung von Isopropanol erhaltenen Nucleinsäuren sind insbesondere für den Einsatz in gentherapeutischen Verfahren geeignet.

Erfindungsgemäß werden ebenfalls Lösungen beansprucht, die Isopropanol in Mengen von 5 bis 60 Vol.-% enthalten können. Dies sind insbesondere die Waschpuffer, die gemäß DE 36 39 949 Al eingesetzt werden können. Diese Puffer enthalten 0,5 bis 1,5 M Natriumchlorid oder Kaliumchlorid, 20 bis 80 mM MOPS oder TRIS/HCl bei einem pH-Wert von 6 bis 8. Erfindungsgemäß ebenfalls beansprucht werden wäßrige Lösungen unter Verwendung von 5 bis 60 Vol.-% Isopropanol enthaltend darüber hinaus 1,0 bis 2,0 M Natriumchlorid oder Kaliumchlorid, 20 bis 80 mM TRIS/HCl bei einem pH-Wert von 8 bis 9.

Die DE 39 13 814 A1 beschreibt in allgemeiner Form wäßrige Systeme in Puffern, die zur Elektroelution von Gelen verwendet werden können. Die dort beschriebenen Puffersysteme weisen beispielsweise Natriumchlorid, Puffersalze, wie MOPS, und niedere Alkohole, insbesondere C1 bis C4-Alkohole, auf.

Beispiel 1

Als Nucleinsäuren wurden im folgenden Plasmid-DNA aus E. coli analog dem in DE 36 39 949 Al genannten Verfahren getrennt und isoliert. Dabei wird die Nucleinsäure an dem in der DE 36 39 949 Al beschriebenen Anionenaustauschermaterial (QIAGEN®, Diagen GmbH, Deutschland) adsorbiert. Es wurde mit einem Puffer der Zusammensetzung 1,0 M NaCl, 50 mM MOPS, 15% Isopropanol, pH 7,0 gewaschen. Danach wurde die Plasmid-DNA mit dem isopropanolhaltigen Puffer der Zusammensetzung 1,25 M NaCl, 50 mM TRIS/HCl, 15 Vol.-% Isopropanol, pH 8,5 eluiert.

Dabei zeigte sich, daß die Ausbeute von Plasmid-DNA aus E. coli gegenüber der bekannten Präparation unter Verwendung von Ethanol um ca. 10% gesteigert werden konnte.

Mit der so erhaltenen DNA wurden dann Transfektionsexperimente durchgeführt. Die Transfektionseffizienz wurde über die Messung der lacZ-Aktivität bestimmt, wobei NIH 3T3-Zellen verwendet wurden. Diese Zellen wurden mit Hilfe der Kalziumphosphatmethode (Graham, F. L. and A. J. van der Eb (1973) "A new technique for the assay of infectivity of human adenovirus 5 DNA", Virology 52: 456 - 467) mit 1 μ g des Reporterkonstrukts pRSVlacZ transfiziert (Lucibello, F. c. and R. Müller (1989) "Sensitive microscale assay for the analysis of promotor activity in eukaryotic cells", Methods Mol. Biol. 1: 9 - 18).

Die Tabelle zeigt die Transfektionseffizienz bei Verwendung verschiedener Alkohole, Ethanol reinst und vergällt, Isopropanol und n-Butanol.

<u>Ansprüche</u>

- 1. Verwendung von Isopropanol in wäßrigen Lösungen für die chromatographische Isolierung von Nucleinsäuren zur Steigerung der Transfektionseffizienz der isolierten Nucleinsäuren in pro- und eukaryontischen Zellen.
- Verwendung nach Anspruch 1, wobei das Isopropanol in Mengen von 1 bis 50 Vol.-% in den wäßrigen Lösungen vorliegt.
- 3. Verwendung nach Anspruch 1, wobei das Isopropanol in Mengen von 5 - 25 Vol.-% in den wäßrigen Lösungen vorliegt.
- 4. Verwendung nach Anspruch 1, wobei das Isopropanol in Mengen von 10 15 Vol.-% in den wäßrigen Lösungen vorliegt.
- Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 4, wobei die wäßrige Lösung für die Anionenaustauscher-Chromatographie übliche Salze mono- oder divalenter Kationen, wie Natriumchlorid, Kalziumchlorid, Kaliumchlorid, etc., enthält.
- Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis
 wobei die wäßrige Lösung eine gepufferte Lösung ist.
- 7. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 6, wobei die Nucleinsäure-DNA Plasmid-DNA ist.
- 8. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 7, zur Herstellung von Nucleinsäuren für die Gentherapie.
- 9. Wäßrige Lösung enthaltend 0,5 bis 1,5 M Natriumchlorid oder Kaliumchlorid, 10 bis 100 mM MOPS oder TRIS/HCl

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internation Application No PCT/EP 95/00390

| IPC 6 | SIFICATION OF SUBJECT MATTER C07H1/08 C07H21/00 C12N | 115/10 C12P19/34 | |
|---|--|--|--|
| According | to International Patent Classification (IPC) or to both nationa | i classification and IPC | |
| | S SEARCHED | | |
| Minimum IPC 6 | documentation searched (classification system followed by cla CO7H C12N C12P | issification symbols) | |
| Documenta | ation searched other than minimum documentation to the exter | nt that such documents are included in the fields | searched |
| Electronic | data base consulted during the international search (name of d | ata base and, where practical, search terms used | |
| C. DOCUN | MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | |
| Category * | Citation of document, with indication, where appropriate, or | f the relevant passages | Relevant to claim No. |
| χ . | EP,A,O 512 767 (BECTON, DICKII COMPANY) 11 November 1992 see page 3, line 41 - line 45 | NSON & | 1-4,7,8 |
| X | EP,A,O 512 768 (BECTON, DICKIN COMPANY) 11 November 1992 see page 3, line 39 - line 43 | NSON & | 1-4,7,8 |
| P,X | DE,A,43 21 904 (DIAGEN INSTITUMOLEKULARBIOLOGISCHE DIAGNOSTI January 1995 see examples | | 1-4,6-8 |
| X | WO,A,93 11221 (DIAGEN INSTITUT MOLEKULARBIOLOGISCHE DIAGNOST) June 1993 see the whole document | T FÜR IK GMBH) 10 | 1-8 |
| | <u> </u> | | |
| Furt | her documents are listed in the continuation of box C. | X Patent family members are listed | in annex. |
| 'A' docume conside 'E' earlier of filing d 'L' docume which is citation | ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another n or other special reason (as specified) | "T" later document published after the int or priority date and not in conflict we cited to understand the principle or the invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the detailed of the considered to involve an inventive and inventive are the cannot be considered to involve an inventive and inventive and involve and inventive and involve and inventive the cannot be considered to involve and in | ith the application but heavy underlying the claimed invention to the considered to becoment is taken alone claimed invention iventive step when the |
| other n 'P' docume | ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or neans neat published prior to the international filing date but an the priority date claimed | document is combined with one or m ments, such combination being obvio in the art. '&' document member of the same patent | us to a person skilled |
| | July 1995 | Date of mailing of the international se | arch report |
| Name and m | nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+ 31-70) 340-3016 | Authorized officer Day, G | |

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

Internation is Aktenzeichen
PCT/EP 95/00390

| A 151 A | | | | |
|---------------------|---|--|---|--|
| ÎPK 6 | SIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07H1/08 C07H21/00 C12N15 | /10 C12P19/34 | | |
| | | · | | |
| Nach der | Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationaler | | | |
| | ERCHIERTE GEBIETE | Klassilikation und der IPK | · | |
| Recherchie | erter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssy | mbole) | | |
| I IPK 6 | CO7H C12N C12P | | | |
| | | | | |
| Recherchie | erte aber nicht zum Mindestprüßtoff gehörende Veröffentlichungen | , soweit diese unter die recherchierten Gebie | te fallen | |
| ļ | | | | |
| 11/25 | | | | |
| wantend o | er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank | (Name der Datenbank und evtl. verwendete | : Suchbegnise) | |
| ļ | | | | |
| | | | | |
| C. ALS W | ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN | | | |
| Kategorie* | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Ang | zabe der in Betracht kommenden Teile | Betr. Anspruch Nr. | |
| | | | 5-2.7 dispreen | |
| Х | EP,A,O 512 767 (BECTON, DICKINSO | IN & | 1-4,7,8 | |
| | COMPANY) 11.November 1992 | | 1 1,7,70 | |
| | siehe Seite 3, Zeile 41 - Zeile | 45 | | |
| Х | EP,A,O 512 768 (BECTON, DICKINSO | IN & | 1-4,7,8 | |
| | COMPANY) 11.November 1992 | | 1 4,7,0 | |
| | siehe Seite 3, Zeile 39 - Zeile | 43 | | |
| P,X | DE,A,43 21 904 (DIAGEN INSTITUT | FIID | 1-4,6-8 | |
| , | MOLEKULARBIOLOGÍSCHE DIAGNOSTIK | GMBH) | 1 4,0 8 | |
| | 12.Januar 1995 | - | | |
| | siehe Beispiele | | | |
| x | WO,A,93 11221 (DIAGEN INSTITUT F | ÜR . | 1-8 | |
| | MOLEKULARBIOLOGISCHE DIAGNOSTIK | GMBH) | | |
| | 10.Juni 1993 siehe das ganze Dokument | | | |
| | Trene das ganze Dokument | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| Weite entne | rre Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu hmen | X Siche Anhang Patentfamilie | | |
| | Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, | 'T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Priontätsdatum veröffentlich | internationalen Anmeldedatum | |
| aper ni | ent als besonders bedeutsam anzusehen ist | Anmeldung nicht kollidiert, sondern nu Erfindung zugrundeliegenden Prinzips | ir zum Verständnis des der | |
| Anmeid | Ookument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen ledatum veröffentlicht worden ist | Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeu | 9 | |
| 2CUCIUC | ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweiselhast er- n zu lassen, oder durch die das Verössentlichungsdatum einer | kann allein aufgrund dieser Veröffentlic | thung night als neu oder auf | |
| soli ode ausgefü | im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden ir die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie het) | "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann nicht als auf erfinderischer Tätigk | tung; die beanspruchte Erfindung eit berühend betrachtet | |
| "O" Veröffer | dichung, die sich auf eine mündliche Offenhamme | werden, wenn die Veröffendichung mit Veröffendichungen dieser Kategone in | einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und | |
| h Actollet | nutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht idichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach anspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist | diese Verbindung für einen Fachmann in *&" Veröffentlichung, die Mitglied derselber | naheliegend ist | |
| | bschlusses der internationalen Recherche | Absendedatum des internationalen Reci | | |
| | | _ | | |
| 4. | Juli 1995 | 11. 07. 95 | | |
| Name und Po | ostanschrift der Internationale Recherchenbehörde | Bevollmächugter Bediensteter | | |
| | Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk | | | |
| | Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016 | Day, G | | |
| | | | | |

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

1

PCT

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

| Aktenzelchen des Anmelders oder Anwalts | WEITERES slehe Mittellung über die Übermittlung des Internationalen Recherchenberichts (Formblatt PCT/ISA/220) sowie, sowelt zutreffend, nachstehender Punkt 5 | | | | | |
|---|--|------------------------|---------------------------------------|------------------------------|--|--|
| 5200/00/W0- K Internationales Aktenzeichen | Internationales Anmelded | · · | | ritātsdatum (Tag/Monat/Jahr) | | |
| Internationales Akterizerateri | (Tag/Monat/Jahr) | ratuii . | (Fiuresies) Pilo | illatsuatum (ray/worlat/sam) | | |
| PCT/EP 00/00564 | 26/01/200 | 00 | 29/ | 01/1999 | | |
| Anmelder ROCHE DIAGNOSTICS GMBH et al. | | | | | | |
| ROCHE DIAGNOSTICS GIBH et | a i . | | | | | |
| Dieser internationale Recherchenbericht wurd Artikel 18 übermittelt. Eine Kople wird dem in Dieser internationale Recherchenbericht umf X Darüber hinaus liegt ihm jed | temationalen Büro übermitt aßt insgesamt <u>4</u> | elt. Blätter. | | - | | |
| 1. Grundlage des Berichts | | | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | • • • • | | |
| A. Hinsichtlich der Sprache ist die inte durchgeführt worden, in der sie eing | | | | | | |
| Die Internationale Recherch Anmeidung (Regel 23.1 b)) | | er bei der Behörde ein | gereichten Übers | etzung der Internationalen | | |
| b. Hinsichtlich der in der internationale | | | Aminosāuresequ | uenz ist die Internationale | | |
| Recherche auf der Grundlage des S In der Internationalen Anme | | • | | | | |
| ı <u> </u> | • | | nomicht womlen k | Q† | | |
| I 😾 | zusammen mit der Internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist. | | | | | |
| bei der Behörde nachträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist. bei der Behörde nachträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist. | | | | | | |
| Die Erklärung, daß das nac internationalen Anmeldung | hträglich eingereichte schrif | tliche Sequenzprotoko | oil nicht über den | Offenbarungsgehalt der | | |
| 1 — | · | - | | quenzprotokoli entsprechen, | | |
| 2. Bestimmte Ansprüche ha | ben sich als nicht recherc | hiorbar erwiesen (sk | ehe Feld I). | | | |
| 3. Mangeinde Einheitlichkeit | der Erfindung (siehe Feld | l II). | | | | |
| 4. Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfir | dung | | | | | |
| wird der vom Anmelder eing | gereichte Wortlaut genehmi | gt. | | | | |
| | Wurde der Wortlaut von der Behörde wie folgt festgesetzt: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG ENDOTOXINFREIER NUKLEINSÄUDREN UND DEREN VERWENDUNG | | | | | |
| 5. Hinsichtlich der Zusammenfassung | | | | | | |
| wurde der Worttaut nach Re Anmelder kann der Behörde | wird der vom Anmeider eingereichte Wortlaut genehmigt. wurde der Wortlaut nach Regel 38.2b) in der in Feld III angegebenen Fassung von der Behörde festgesetzt. Der Anmeider kann der Behörde innerhalb eines Monats nach dem Datum der Absendung dieses internationalen Recherchenberichts eine Stellungnahme vorlegen. | | | | | |
| 6. Folgende Abbildung der Zeichnungen | 6. Folgende Abbildung der Zeichnungen ist mit der Zusammenfassung zu veröffentlichen: Abb. Nr | | | | | |
| wie vom Anmelder vorgesch | nlagen | | X | keine der Abb. | | |
| well der Anmelder selbst ke | ine Abbildung vorgeschlage | en hat. | | | | |
| well diese Abbildung die Erf | well diese Abbildung die Erfindung besser kennzelchnet. | | | | | |



Internationales Aktenzeichen P 00/00564

A. KLASSIFEZIERUNG DES ANMELDUNGSJEGENSTANDES IPK 7 C07H1/08 C12N15/10 A61K31/70

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) $IPK \ 7 \quad C07H \quad C12N \quad A61K$

Recherchlerte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchlerten Gebiete fallen

Während der Internationalen Recherche konsuttierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

| Categorie° | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle | Betr. Anspruch Nr. | |
|------------|---|--------------------|--|
| X | PRAZERES D M F ET AL: "Preparative purification of supercoiled plasmid DNA using anion-exchange chromatography" JOURNAL OF CHROMATOGRAPHY A,NL,ELSEVIER SCIENCE, Bd. 806, Nr. 1, 8. Mai 1998 (1998-05-08), Seiten 31-45, XP004121166 ISSN: 0021-9673 das ganze Dokument | 1-5,8, 10-12,16 | |

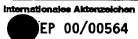
| X | Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ertnehmen |
|---|---|
|---|---|

Siehe Anhang Patentfamille

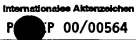
- * Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :
- "A" Veröffentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden " soll oder die aus etnem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausceführt)
- "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- T° Sp\u00e4tere Ver\u00f6ffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Priorit\u00e4tsdatum ver\u00f6ffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verst\u00e4ndnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist
- "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist
- "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts 10/05/2000 28. April 2000 Bevollmächtigter Bedlensteter Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2

NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Scott, J



| C (Fortast | ung) ALS WESENTLICH ANGESÉHENE UNTERLAGEN | |
|------------|--|-----------------------------|
| Kategorie | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommende | en Telle Betr. Anspruch Nr. |
| | | 1.5.0 |
| X . | LEVISON P R ET AL: "New approaches to the isolation of DNA by ion-exchange chromatography" JOURNAL OF CHROMATOGRAPHY A,NL,ELSEVIER SCIENCE, Bd. 827, Nr. 2, 11. Dezember 1998 (1998-12-11), Seiten 337-344, XP004153868 ISSN: 0021-9673 Zusammenfassung Seite 338, Spalte 2, Zeile 14 -Seite 339, Spalte 2, Zeile 42 | 1-5,8, 10-12,16 |
| A X | WO 95 21179 A (QIAGEN GMBH ;COLPAN METIN (DE); MORITZ PETER (DE); SCHORR JOACHIM) 10. August 1995 (1995-08-10) Ansprüche 1,7; Beispiele 1,2 | 1,11-13, 16 |
| A | WO 95 21178 A (QIAGEN GMBH ;COLPAN METIN (DE); SCHORR JOACHIM (DE)) 10. August 1995 (1995-08-10) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1-10; Beispiele 1,2 | 1,10-13, 16 |
| A | WO 95 21177 A (QIAGEN GMBH ;COLPAN METIN (DE); MORITZ PETER (DE); SCHORR JOACHIM) 10. August 1995 (1995-08-10) 1n der Anmeldung erwähnt | 1,11-13, 16 |
| X | das ganze Dokument | 10 |
| A X | WO 93 08894 A (COULTER CORP) 13. Mai 1993 (1993-05-13) das ganze Dokument | 1,11-13, 16 10 |
| A | WO 89 07603 A (MEMORIAL BLOOD CENTER OF MINNE) 24. August 1989 (1989-08-24) Seite 1, Zeile 1 -Seite 2, Zeile 17 Seite 8, Zeile 1 -Seite 10, Zeile 34; Ansprüche 1-17 | 1,10-13, 16 |
| A | US 4 833 239 A (RIEDEL GERARD E ET AL) 23. Mai 1989 (1989-05-23) Anspruch 1 | 1,10-13, 16 |
| A | WO 91 02740 A (UNIV TEXAS) 7. März 1991 (1991-03-07) Seite 8, Zeile 8 - Zeile 35; Ansprüche 1,16-20,24,33; Beispiel 1 | 1,10-13, 16 |
| | -/ | |



| : : | | 1 00/00504 |
|------------|---|--------------------------------|
| Kategorie* | ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme | enden Telle Betr. Anspruch Nr. |
| Keredone | DOZDICH WING AGONG WING BOAGH GHOLOGING LOTTER VISITOR ON IN DOTTER VICTORIAL | South Today |
| A | LEVISON P R ET AL: "Recent developments of magnetic beads for use in nucleic acid purification" JOURNAL OF CHROMATOGRAPHY A,NL,ELSEVIER SCIENCE, Bd. 816, Nr. 1, 7. August 1998 (1998-08-07), Seiten 107-111, XP004145838 ISSN: 0021-9673 das ganze Dokument | 1,10-13, 16 |
| P,X | PRAZERES D M F ET AL: "Large-scale production of pharmaceutical-grade plasmid DNA for gene therapy: problems and bottlenecks" TRENDS IN BIOTECHNOLOGY,NL,ELSEVIER, AMSTERDAM, Bd. 17, Nr. 4, April 1999 (1999-04), Seiten 169-174, XP004162836 ISSN: 0167-7799 das ganze Dokument | 1,2,10, 12,16 |
| | | |

PATENT COOPERATION TREATY

To:

en/80,02°

PCT

NOTIFICATION OF THE RECORDING **OF A CHANGE**

(PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422) WEISS, W. Weickmann & Weickmann Postfach 860 820 81635 München

From the INTERNATIONAL BURES

| | ALLE | MAGNE | |
|---|--|--------------------------|--------------------|
| Date of mailing (day/month/year) | | | |
| 01 novembre 2001 (01.11.01) | | | |
| Applicant's or agent's file reference | | | I CATION |
| 5200/00/W0- K | | IMPORTANT NOT | IFICATION |
| International application No. | International filing date (day/month/year) | | |
| PCT/EP00/00564 | 26 ja | anvier 2000 (26.01.00) | |
| The following indications appeared on record concerning: | | | |
| the applicant the inventor | the ager | nt the comm | on representative |
| Name and Address | | State of Nationality | State of Residence |
| ROCHE DIAGNOSTICS GMBH | | | |
| Patentabteilung D-68298 Mannheim | | Telephone No. | |
| Germany | | 0621/759-3277 | |
| | | Facsimile No. | |
| | | 0621/759-4457 | |
| | | Teleprinter No. | |
| | | | |
| e international Bureau hereby notifies the applicant that the | ne following | change has been recorded | concerning: |
| X the person the name the add | ress | the nationality | the residence |
| Name and Address | | State of Nationality | State of Residence |
| WEISS, W. | | | |
| Weickmann & Weickmann Postfach 860 820 | Telephone No. | | |
| 81635 München | | 089/45563 0 | |
| Germany | | Facsimile No. | |
| | | 089/45563 999 | |
| | | Teleprinter No. | |
| | | | |
| 3. Further observations, if necessary: | | | |
| | | | |
| 4. A copy of this notification has been sent to: | | | |
| X the receiving Office | í | the designated Office: | s concerned |
| | i Í | X the elected Offices co | |
| the International Searching Authority | l í | | Hoomed |
| the International Preliminary Examining Authority | l | other: | |
| The International Rureau of WIPO | Authorized officer | | |

34, chemin des Colombettes

1211 Geneva 20, Switzerland

Ingrid AULICH

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

PATOTICOOPERATION TREATY ~

| | From the INTERNATIONAL BUREAU | | | |
|---|--|--|--|--|
| PCT | То: | | | |
| NOTIFICATION OF ELECTION | Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark Office | | | |
| (PCT Rule 61.2) | | | | |
| | Box PCT | | | |
| | Washington, D.C.20231 ETATS-UNIS D'AMERIQUE | | | |
| Date of mailing: | | | | |
| 03 August 2000 (03.08.00) | in its capacity as elected Office | | | |
| International application No.: | Applicant's or agent's file reference: | | | |
| PCT/EP00/00564 | 5200/00/W0- K | | | |
| International filing date: | Priority date: | | | |
| 26 January 2000 (26.01.00) | 29 January 1999 (29.01.99) | | | |
| Applicant: GRIMM, Stefan et al | | | | |
| | | | | |
| 1. The designated Office is hereby notified of its election made: X In the demand filed with the International preliminary Examining Authority on: 24 May 2000 (24.05.00) In a notice effecting later election filed with the International Bureau on: 2. The election X was was not was not was not was was not was not | | | | |

The International Bureau of WIPO
34, chemin des Colombettes
1211 Geneva 20, Switzerland

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

Authorized officer:

J. Zahra

Telephone No.: (41-22) 338.83.38